10/576716IAP15 Rec'd PCT/PTO 21 APR 2006

WO 2005/040408

Neue PCT-Anmeldung Selecore GmbH u. Z.: H2768 PCT S3

Verfahren zur Identifizierung von Enzymen mit gewünschten Eigenschaften durch Verankerung der Reaktionsprodukte auf der Oberfläche Enzympräsentierender Organismen

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Identifizierung von Enzymen mit einer gesuchten Aktivität durch die zufallsmäßige Erzeugung einer großen Sammlung von Enzymvarianten, die Synthese dieser Varianten in Wirtsorganismen, deren Präsentation auf der Oberfläche der Organismen und die Isolierung von Enzymvarianten mit den gewünschten Eigenschaften durch den Nachweis der kovalenten Deposition des Reaktionsproduktes auf der Oberfläche des Wirtsorganismus.

Die vorliegende Erfindung betrifft insbesondere ein Verfahren zur Identifizierung von Hydrolasen mit gewünschten Eigenschaften, wobei Hydrolasevarianten auf der Oberfläche von Organismen präsentiert werden, welche mit einem zweiten Enzym, das als Hilfsenzym wirkt, dekoriert werden. Das von der Hydrolase freigesetzte Produkt ist seinerseits Substrat für das Hilfsenzym, welches das Produkt aktiviert, so dass dieses durch Kopplung an funktionelle Gruppen auf der Oberfläche des Wirtsorganismus kovalent fixiert wird. Durch die Fixierung des Produktes wird der Wirtsorganismus, der die gewünschte Enzymaktivität aufweist, markiert und kann dann aus einer großen Sammlung von Organismen, die verschiedene Hydrolasevarianten exprimieren, isoliert werden. Dieses Verfahren eignet sich insbesondere zur Durchmusterung großer Bibliotheken und erlaubt es, in kurzer Zeit mehrere Millionen Enzymvarianten zu testen und damit schneller und zielgerichteter als bisher möglich zu Enzymvarianten mit gewünschten Eigenschaften zu kommen.

Hydrolytische Enzyme und insbesondere Esterasen und Lipasen repräsentieren eine Klasse von Enzymen, die unverzichtbares Hilfsmittel für eine Vielzahl von Anwendungen in der organischen Chemie und Biotechnologie geworden sind. Ihr Potenzial beruht auf ihrer Fähigkeit, nicht nur die Hydrolyse, sondern auch die

Synthese vieler verschiedener Ester zu katalysieren, welche üblicherweise mit hoher Spezifität und Selektivität erfolgt. Lipasen (EC 3.1.1.3) sind Carboxylesterasen, die die Fähigkeit besitzen langkettige Acylglycerylester ($>C_{10}$) zu hydrolysieren, während Esterasen (EC 3.1.1.1) Estersubstrate kürzerkettiger Fettsäuren hydrolysieren ($<C_{10}$).

Hydrolasen, darunter vor allem Lipasen und Esterasen, werden in der Biotechnologie vor allem für die Katalyse stereoselektiver Konversionen einer Vielzahl von Aminen, sowie primären und sekundären Alkoholen eingesetzt (Rogalska et al., Biochem. Soc. Trans. 25 (1997), 161-164; Jaeger et al., FEMS Microbiol. Rev. 15 (1994), 29-63), Jedoch ist nicht für jede gewünschte Umsetzungsreaktion eine entsprechend Hydrolase bekannt. Daher wurden selektive neue Wege beschritten. Hydrolasemutanten aus natürlichen Quellen zu isolieren oder bekannte Hydrolasen so abzuwandeln, dass sie den geforderten Ansprüchen an die Selektivität und Spezifität für den kommerziellen Einsatz genügen.

Selektion, d.h. Zellkultivierung unter Bedingungen, die eine Zellvermehrung nur erlauben, wenn ein bestimmtes Enzym aktiv ist, war viele Jahre das Mittel der Wahl, um Enzyme mit gewünschten Eigenschaften zu isolieren. Das bisher erfolgreichste Verfahren beruht auf der Mutagenese eines Gens in vitro, welches für ein gewünschtes Enzym kodiert, der Einführung der mutagenisierten DNA in Zellen, um eine Bibliothek zu generieren, und schließlich der Selektion von Zellen, die ein aktives Enzym produzieren, durch Anlegen restriktiver Wachstumsbedingungen. So konstruierten z.B. Palzkill et al. (J. Bacteriol. 176 (1994), 563-568) Sammlungen großer Bibliotheken, bei denen mehrere Aminosäuren umfassende Sequenzabschnitte in beta-Lactamase durch den Einsatz von in vitro Techniken randomisiert wurden. Die beta-Lactamase Mutantengene wurden Transformation in E. coli eingebracht. Zellen, die in der Lage waren, in Gegenwart von beta-Lactam-Antibiotika zu wachsen, welche normalerweise schlechte Substrate für beta-Lactamase sind, wurden isoliert (Venkatachalam et al., J. Biol. Chem. 269 (1994), 23444-23450).

Ein Vielzahl von Techniken einschließlich chemischer Mutagenese isolierter DNA, Genamplifikation durch "Error prone" PCR und Oligonucleotid-Mutagenese wurden eingesetzt, um Bibliotheken von Mutanten-Genen zu generieren, die eine gewünschte Anzahl von Nukleotidsubstitutionen aufweisen. Häufig werden mehrere

Runden von Selektion und Mutagenese angewandt, um zunehmend verbesserte Enzyme zu selektieren.

Die Selektion verbesserter Enzyme, die in vitro konstruierten Gen-Bibliotheken entstammen, ist ein leistungsfähiges Verfahren, um Enzyme mit gewünschten Eigenschaften zu erhalten. Dieses kann allerdings nur dann eingesetzt werden, wenn das gesuchte Enzym eine essentielle und für das Überleben der Zelle notwendige Reaktion katalysiert. Leider ist es für eine Vielzahl kommerziell interessanter enzymkatalysierter Reaktionen nicht möglich, eine Selektionsstragie zu entwickeln. Für Enzymreaktionen, bei denen das Design einer Selektionsstrategie nicht möglich ist, müssen Bibliotheken von Mutanten durch Anwendung eines direkten Assays durchgemustert werden. Dabei wird wiederum durch Einführung von Mutationen im Gen des entsprechenden Enzyms eine Sammlung von Enzymgenen erzeugt. Durch dieser Gene, üblicherweise individuelles Einbringen im Kontext Expressionsplasmids, in einen mikrobiellen Expressionswirt wird damit eine Population von Mikroorganismen generiert, von denen jeder Klon im Prinzip eine bezüglich der Aminosäuresequenz variierte Enzymvariante synthetisiert. Die einzelnen Klone werden dann separat vermehrt, entweder als Kolonien auf Agarplatten oder in 96-Loch Platten. Die Wirtszellen werden lysiert und damit wird die Enzymvariante freigesetzt. Jedes einzelne Lysat wird nun mit einem vorgebenen - häufig chromogenen - Substratmolekül inkubiert und die Umsatzreaktion vermessen. Solche Mikroorganismen, die eine Enzymvariante produzieren, welche gewünschte Verbesserungen in Hinblick auf die gesuchten enzymatischen Eigenschaften aufweist, werden anschließend vermehrt. Durch Gewinnung der für die Enzymvariante kodierenden Gensequenz und Bestimmung der Basenabfolge des gegenüber dem Wildtyp veränderten Gens kann die erhaltene Variante bezüglich ihrer Abweichungen von der Basenabfolge des ursprünglich eingesetzten Gens charakterisiert werden. Durch Anwendung dieser Strategie konnten z.B. Moore und (Nature Biotechnol. 14 (1996), 458-467) eine Variante der p-Arnold Nitrobenzylesterase isolieren, welche in 30% DMF eine 16-fach höhere Aktivität aufwies als das Ausgangsenzym.

Üblicherweise zeigt die aus einer einzigen Runde von Mutagenese und Screening erhaltene Enzymvariante zwar leichte Verbesserungen ihrer enzymatischen Eigenschaften in Richtung auf die gewünschte, prägt jedoch die gewünschte Eigenschaft noch nicht vollständig aus. Daher wird meistens ausgehend von dieser

erhaltenen Enzymvariante ein neuer Satz von Genvarianten erzeugt, und mit diesen der Prozess von Genexpression in Mikroorganismen, Bestimmung der enzymatischen Eigenschaften individueller Klone und Identifizierung von in Hinblick auf die gewünschten Eigenschaften verbesserten Varianten erneut durchlaufen, solange bis die gewünschte Eigenschaft erhalten wird.

Dieses Verfahren birgt jedoch einen wesentlichen Nachteilen in sich: Es erfordert physikalische Separierung und Kultivierung in räumlich getrennten Kulturgefäßen (z.B. Mikrotiterplatten oder Reagensgläser) der einzelnen mikrobiellen Klone, welche zufallsmäßig veränderte Gene für das Enzym tragen und damit auch unterschiedliche Enzymvarianten produzieren. In jedem einzelnen der getrennten Kulturgefäße muss dann die enzymatischen Eigenschaft der von dem jeweiligen mikrobiellen Klon produzierten Enzymvariante gemessen werden. Dieses Verfahren ist in Bezug auf die dadurch notwendige getrennte Handhabung der mikrobiellen Klone und der getrennten Bestimmung der enzymatischen Eigenschaften jedes einzelnen mikrobiellen Klones sehr aufwändig. Aus Gründen der Logistik und der Kosten kann damit immer nur ein Subsatz der tatsächlich erzeugten Genvarianten durchgemustert werden. Üblicherweise werden mehrere hundert bis mehrere 1000 Klone wie oben beschrieben in Hinblick auf die gesuchte Eigenschaft untersucht. Die Vielfalt der tatsächlich erzeugten Genvarianten ist demgegenüber aber wesentlich höher und kann über 109 liegen. Es ist jedoch sehr wünschenswert, möglichst viele Enzymvarianten untersuchen zu können, da sonst das Risiko besteht, dass eine Variante mit besonders günstigen Eigenschaften unentdeckt bleibt, weil sie nicht zum Ensemble der untersuchten Enzymvarianten gehört.

Das Screening von Kolonien unter Anwendung von Platten-Assays unterliegt außer der Tatsache, dass nur eine begrenzte Anzahl von Screening-Reaktionen durchgeführt werden kann, weiteren Einschränkungen: Da die weitaus größte Anzahl von Proteinen von *E. coli* - welches der am besten geeignete Wirtsorganismus für gelenkte Evolution ist - nicht freigesetzt werden, muss das Substrat in der Lage sein, in die Zellen zu diffundieren und es darf nicht toxisch sein. Außerdem zeigen Platten-Assays, auch solche, für die fluoreszierende Moleküle benutzt werden, häufig eine moderate Spezifität.

Es besteht daher die Tendenz Ultra-Hochdurchsatzverfahren zu entwickeln, die (1) in kleinem Raktionsmassstab arbeiten, (2) eine schnelle Messung der enzymatischen

5

Eigenschaften jedes einzelnen Klones einer mikrobiellen Population ermöglichen und mit der (3) weit mehr als die mit dem Stand der Technik mögliche Anzahl von Klonen bearbeitet werden kann. Wünschenswert ist dabei, dass die zur Testung anstehende Enzymvariante vom mikrobiellen Produzenten nicht nur synthetisiert, sondem freigesetzt wird, so dass eine direkte Interaktion mit dem Substrat stattfinden kann und außerdem nahezu beliebige Reaktionsbedingungen in Hinblick auf Wahl des Lösungsmittels, pH, Ionenkonzentration etc. geschaffen werden können.

Angestrebt wird ferner, das zu untersuchende Enzym außerhalb der produzierenden Zelle in einer Form zur Verfügung zu stellen, dass es mit der Oberfläche der produzierenden Zelle kovalent verknüpft ist. In den vergangen Jahren wurde eine Reihe von Screening-Verfahren zur Isolierung von Enzymen mit verbesserten Eigenschaften entwickelt, die das Ziel haben, die Beschränkungen von Platten-Assays aufzuheben und die auf der Durchmusterung Oberflächen-exponierter Enzymbibliotheken beruhen. Vielleicht die innovativste Anwendung wurde am Beispiel der Protease OmpT aus Escherichia coli beschrieben (Olsen et al., Nat. Biotechnol. 18 (2000), 1071-1074). Dort wurde mit OmpT eine Protease aus Escherichia coli eingesetzt, die von sich aus ein Protein der äußeren Membran ist und damit in der äußeren Membran von E. coli verankert ist und eine Protease-Domäne auf der Außenseite der bakteriellen Oberfläche exponiert. Es wurde eine zufallsmäßige Sammlung von ompT Genvarianten erzeugt. Die operativ mit diesen verknüpften ompT-Varianten wurden exprimiert und die jeweilige variante enzymatische Proteindomäne auf der Oberfläche der jeweiligen, diese produzieren Bakterienzelle exponiert. Die Bakterienzellen wurden mit einem synthetischen Peptid inkubiert, welches zwei räumlich benachbarte Fluorophore trägt. Durch hydrolytische Spaltung - hervorgerufen durch eine OmpT-Variante mit der gewünschten Substratspezifität - des Peptides kommt es zur Separierung der Fluorophore und damit zu einer Änderung der Fluoreszenzeigenschaften des Produktes gegenüber dem Substrat, welches dann eine erhöhte grüne Fluoreszenz zeigt. Das freigesetzte Produkt weist eine positive Nettoladung auf, so dass es auf der (negativ geladenen) Oberfläche derjenigen Zelle, die eine Proteolyseaktivität gegenüber dem Substrat aufweist, gebunden bleibt. Damit war es möglich, durch Durchflußzytometrie grünfluoreszierende Zellen zu isolieren, bei denen die beobachtete grüne Fluoreszenz mit einer katalytischen Aktivität der oberflächenexponierten OmpT-Proteasevariante korrelierte. Ein wesentlicher Nachteil dieses Verfahrens besteht jedoch darin, dass

6

das durch Umsatz mit dem Enzym freigesetzte Reaktionsprodukt lediglich durch ionogene Wechselwirkungen, auf der Oberfläche der das Substrat konvertierenden Bakterienzelle gebunden ist. Damit ist eine gewünschte permanente Kopplung des Phänotyps der enzymatischen Aktivität mit dem korrespondierenden Genotyp der diese Aktivität ausprägenden Bakterienzelle nicht gegeben. Es besteht stets das Risiko, dass sich Produktmoleküle von der Oberfläche der sie generierenden Bakterienzelle ablösen, damit in Lösung freigesetzt werden und damit auf der Oberfläche anderer, nicht die gewünschte enzymatische Aktivität ausprägendende Bakterien binden. Dadurch wird eine Identifizierung der Bakterien, die die gewünschte Enzymaktivität exprimieren, durch Nachweis der gebundenen Produktmoleküle erheblich erschwert. Außerdem bleibt die Bindung des Produktes an die Zelloberfläche nur unter Niedrigsalzbedingungen erhalten und das Verfahren ist nur dann anwendbar, wenn das erhaltene Produkt eine Ladung aufweist und wenn diese Ladung gegensätzlich zu der Ladung der Oberfläche der Wirtszelle ist. Darüber hinaus ist es nur auf solche Mikroorganismen anwendbar, die eine geladene Oberfläche besitzen. Ferner kann das Verfahren nicht eingesetzt werden, wenn sich die auf dem Substrat- oder Produktmolekül befindliche Ladung in ungünstiger Weise auf die Enzymreaktion auswirkt.

Es besteht daher der Bedarf, Verfahren zur Isolierung von Enzymen, insbesondere von solchen mit Substrat-spaltender Aktivität, mit gewünschten Eigenschaften zur Verfügung zu stellen, die einen extrem hohen Durchsatz erlauben und eine einfache und zuverlässige Bestimmung positiver Klone erlauben.

Der vorliegenden Erfindung liegt somit die Aufgabe zugrunde, derartige Verfahren zur Verfügung zu stellen.

Diese Aufgabe wird gelöst durch die Bereitstellung der in den Patentansprüchen bezeichneten Ausführungsformen.

Somit betrifft die vorliegende Erfindung ein Verfahren zu Identifizierung eines Enzymes mit einer gewünschten Substrat-spaltenden Aktivität, wobei eine Bibliothek, die eine Vielzahl verschiedener Kandidatenpolypeptide kodiert, derart von geeigneten Wirtsorganismen exprimiert wird, dass die Kandidatenpolypeptide auf der Oberfläche der Wirtsorganismen präsentiert werden, und die Wirtsorganismen mit dem zu spaltenden Substrat in Kontakt gebracht werden, dadurch gekennzeichnet, dass

auf der (a) Oberfläche der Wirtsorganismen ein Hilfsenzym bereitgestellt wird, welches die Ausbildung einer kovalenten Bindung ermöglicht zwischen der Oberfläche des Organismus und einem Produkt, das durch die Substratspaltungs-Reaktion entsteht, die durch ein Kandidatenpolypeptid katalysiert wird, und

(b) die Wirtsorganismen identifiziert werden, bei denen das Produkt auf der Oberfläche gebunden ist.

Das erfindungsgemäße Verfahren ist besonders vorteilhaft, da es die kovalente Bindung eines Produktes der durch das Kandidatenpolypeptid katalysierten Reaktion auf der Oberfläche der Wirtsorganismus ermöglicht. Dadurch wird die Verlässlichkeit, mit der Wirtsorganismen, die die gewünschte Enzymaktivität exprimieren, identifiziert werden können, drastisch erhöht. Die kovalente Fixierung des Reaktionisproduktes an der Oberfläche des Wirtsorganismus erlaubt eine bessere Korrelation zwischen der Detektion der gewünschten Enzymaktivität und dem Wirtsorganismus, der diese Enzymaktivität exprimiert. Die Nachteile der im Stand der Technik beschriebenen Verfahren, bei denen das Reaktionsprodukt über ionische Wechselwirkungen an die einer Wirtszelle gebunden Zelloberfläche wird. werden vermieden. erfindungsgemäße Verfahren ist darüber hinaus sehr breit anwendbar, d. h. auf alle möglichen Enzymaktivitäten und Substrate, da keine Rücksicht auf die Ladungsverhältnisse des Substrats bzw. des verwendeten Wirtsorganismus genommen werden müssen.

Der Ausdruck "Enzym" bedeutet im Zusammenhang mit der vorliegenden Erfindung ein Polypeptid, das in der Lage ist, eine biochemische Reaktion zu katalysieren.

Das Verfahren gemäß der vorliegenden Erfindung kann eingesetzt werden für die Identifizierung von Enzymen mit Substrat-spaltender Aktivität. Der Ausdruck "Substrat-spaltend" bedeutet dabei, dass das Enzym eine Reaktion katalysiert, durch die ein vorgegebenes Substrat (Edukt) in mindestens zwei Produkte gespalten wird. Reaktionen, die zur Spaltung eines Edukts durch ein Enzym in mindestens zwei Produkte führen sind beispielsweise Hydrolyse, Phosphorolyse oder Eliminierung. Phosphorolyse ist dabei die Spaltung einer Bindung durch Orthophosphat. Hydrolyse bezeichnet eine Reaktion, bei der die Spaltung einer Bindung durch Wasser erfolgt, wobei eine OH-Gruppe in ein Produkt der Spaltungsreaktion und ein Wasserstoffatom in das andere Produkt inkorporiert wird. Eliminierung bezeichnet

8

eine Reaktion bei der zwei Substituenten eines Paares benachbarter Atome in einem Molekül entfernt werden, ohne dass ein Ersatz durch andere Atome oder Gruppen erfolgt.

In einer bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens weist daher das Enzym mit Substrat-spaltender Aktivität Hydrolase-Aktivität auf, d. h. es ist in der Lage eine Hydrolysereaktion zu katalysieren. Beispiele für Enzyme mit Hydrolase-Aktivität sind Esterasen, Lipasen, Phosphatasen, Glucosidasen, Acylasen oder Amidasen. Phosphatasen sind Hydrolasen, durch die Phosphosäuremonoester z. B. von Zuckerphosphaten, Nucleosidmonophosphaten oder als terminale Phosphatgruppe von Nukleinsäuren hydrolytisch abgespalten werden. Je nach dem pH-Wert, in dem diese Enzyme ihre optimale Wirksamkeit entfalten, unterscheidet man zwischen sauren Phosphatasen und alkalischen Phosphatasen. Glucosidasen sind Hydrolasen, die glykosidisch gebundene Glukose abspalten. Amidasen katalysieren die hydrolytische Spaltung von Amiden. Acylasen sind Enzyme, welche in der Lage sind, die Abspaltung von Acylgruppen aus einem Molekül zu katalysieren. Dazu gehören z. B. Deacylasen, aber auch Lipasen.

Lipasen (E.C. 3.1.1.3) sind Carboxylesterasen, die die Fähigkeit besitzen, langkettige Fettsäureester ($\geq C_{10}$) zu hydrolysieren. Esterasen (E.C. 3.1.1.1) besitzen dagegen die Fähigkeit, Estersubstrate kürzerkettiger Fettsäuren zu hydrolysieren ($\leq C_{10}$). Hierzu gehören zum Beispiel biotechnologisch wichtige Lipasen und Esterasen, wie Phospholipasen (Lederverarbeitung), Acylasen aus B. megaterium und E. coli (chemische Synthese), Lipase aus Aspergillus sp. (Prostaglandinsynthese), LipA aus B. subtilis (Cephalosporinsynthese), Lipase aus Candida sp. (Pyrolidinionsynthese), Lipase aus C. rugosa (Synthese von Ibuprofen), aus Chromobacterium (Vitamin D Synthese), aus M. miehei (Synthese von Ketoprofen), aus P. cepacia (Rapamycinsynthese), aus P. fluorescens (Synthese von Hydantoinen) und aus Streptomyces sp. (Synthese von Penicillinen).

Vorzugsweise ist das Enzym mit Esteraseaktivität abgeleitet von einer Esterase aus einem prokaryontischen Organismus, vorzugsweise einem Bakterium, besonders bevorzugt einem Bakterium der Gattung Pseudomonas und ganz besonders bevorzugt aus der Species Pseudomonas aeruginosa. Insbesondere bevorzugt ist die Esterase abgeleitet von der Esterase EstA aus Pseudomonas aeruginosa. Beschrieben ist dieses Enzym beispielsweise in Wilhelm et al. (J. Bacteriol. 181

(1999), 6977-6986). Die Nukleotid- und Aminosäuresequenz der EstA Esterase sind in Figur 4 gezeigt.

In einer anderen bevorzugten Ausführungsform ist das Enzym mit Lipaseaktivität abgeleitet von der Lipase LipA aus Bacillus subtilis (Eggert et al., Eur.J. Biochem. 267 (2000), 6459-6469; Van Pouderoyen et al., J. Mol. Biol. 309 (2001), 215-216; Eggert et al., FEBS Lett. 502 (2001), 89-92; Eggert et al., FEMS Microbiol. Lett. 225 (2003), 319-324).

Das Substrat, das in dem erfindungsgemäßen Verfahren eingesetzt wird und für das ein Enzym mit entsprechender Substrat-spaltender Aktivität gesucht wird, kann im Prinzip jedes beliebige Substrat sein, das durch ein Enzym spaltbar ist. Das Substrat wird in dem erfindungsgemäßen Verfahren so gewählt, dass es durch die gewünschte zu identifizierende Enzymaktivität gespalten wird. Ferner sollte dabei sicher gestellt sein, dass das Substrat lediglich der gewünschten, zu identifizierenden Enzymaktivität als Substrat dient, nicht jedoch dem gleichzeitig auf der Oberfläche des Wirtsorganismus bereitgestellten Hilfsenzym. Vorzugsweise ist es ein Substrat, das durch eine durch ein Enzym katalysierte Reaktion hydrolytisch spaltbar ist, besonders bevorzugt ist das Substrat ein Ester. Wird in dem Verfahren versucht, ein Enzym zu identifizieren, das eine Esterase oder eine Lipase ist, so ist das Substrat vorzugsweise ein Ester kürzerkettiger Fettsäuren ($\leq C_{10}$) oder ein Derivat eines solchen Esters bzw. ein langkettiger Fettsäure ($\geq C_{10}$) oder ein Derivat eines solchen Esters. Beispiele für Derivate sind z. B. halogenierte Fettsäuren, verzweigtkettige Fettsäuren, Aminosäuren oder Hydroxysäuren und viele andere.

In einer bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens hat das Enzym Esterase- bzw. Lipaseaktivität und das Substrat ist ein Phenolderivat eines Esters beliebiger Carbonsäuren, d. h. ein Phenolester.

Das Substrat weist bevorzugt einen Bestandteil auf, der nach Spaltung durch die gewünschte Enzymaktivität zu einem Produkt führt, das durch das Hilfsenzym in eine aktivierte Form überführt werden kann, die dann mit Gruppen auf der Oberfläche des Wirtsorganismus eine kovalente Bindung eingeht. Solche Bestandteile sind dem Fachmann bekannt, z. B. aus dem US-Patent 5,196,306, und umfassen beispielsweise Tyramin und p-Hydroxyphenylpropionylbiocytin. Im Fall eines Esters kann z. B. die Alkoholkomponente nach Spaltung durch eine Esterase durch das Hilfsenzym in ein Radikal überführt werden.

10

ln einer besonders bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens trägt das einzusetzende Substrat einen Bestandteil, der den Nachweis eines Produkts der Substratspaltungsreaktion erlaubt. Beispiele für einen solchen Bestandteil sind in der Molekularbiologie routinemäßig eingesetzte einen Nachweis erlauben, wie z. B. Fluoreszenzmarker. Chemilumineszenzmarker, radioaktive Marker, Biotin, Avidin, Streptavidin, Antigene für Antikörper, magnetische Partikel oder ein Enzym, dass zu einem nachweisbaren Farbstoff führt bei Kontakt mit einer chromogenen Substanz. Derartige Marker und ihre Verwendungen sind dem Fachmann bekannt und sind im Zusammenhang mit der Identifizierung neuer gewünschter Enzymaktivitäten auch beschrieben in der US-Patentanmeldung 20030036092. Der Bestandteil, der den Nachweis eines Produktes der Substratspaltungsreaktion erlaubt, befindet sich dabei an dem Substrat an einer Komponente, die nach der Spaltungsreaktion durch das Hilfsenzym kovalent auf der Oberfläche des Wirtsorganismus fixiert wird. Wird beispielsweise ein phenolischer Ester als Substrat eingesetzt und eine Peroxidase als Hilfsenzym, so kann in dem phenolischen Ester die Alkoholfunktion mit einem detektierbaren Signalmolekül (in dem angefügten Beispiel Biotin) verknüpft sein. Das durch Hydrolyse des Esters freigesetzte Tyramid, das das Signalmolekül trägt, wird durch die auf der Oberfläche des Wirtsorganismus fixierte Peroxidase in Gegenwart von H2O2 aktiviert. Das Phenolradikal reagiert mit aromatischen Resten auf der Oberfläche des Wirtsorganismus und wird dadurch kovalent fixiert. Die Gegenwart des mit dem Signalmolekül markierten Produktes auf der Oberfläche des Wirtsorganismus kann dann mit dem Fachmann bekannten Detektionsverfahren nachgewiesen werden. Im Fall von Biotin kann der Nachweis z. B. über die Bildung von Biotin/Streptavidin-Konjugaten erfolgen. Das Streptavidin kann beispielsweise mit fluoreszierendem Stoff, z. B. R-Phycoerythrin, gekoppelt sein, der den Nachweis von Biotin über die Bildung der Biotin/Streptavidin-Konjugate erlaubt. Zellen, die entsprechene Fluoreszenz-markierte Konjugate auf ihrer Oberfläche aufweisen. können durch Durchflusscytometrie, z. B. durch Fluoreszenz-aktivierte Zellsortierung.

Alternativ kann auch das Substrat selber mit einem Fluoreszenzfarbstoff verknüpft werden, so dass das auf der Zelloberfläche durch das Hilfsenzym fixierte Produkt fluoreszenzmarkiert ist. Auch in diesem Fall können die fluoreszenzmarkierten Zellen

identifiziert und isoliert werden.

11

durch Durchflusscytometrie, z. B. Fluoreszenz-aktivierte Zellsortierung, identifiziert und isoliert werden.

Erfindungsgemäß wird auf der Oberfläche des Wirtsorganismus, der ein Kandidatenmolekül auf seiner Oberfläche präsentiert, ein "Hilfsenzym" bereitgestellt, Dieses Hilfsenzym ist in der Lage, eine Reaktion zu katalysieren, welche die kovalenten Bindung eines Produktes der Spaltungsreaktion an der Oberfläche des Wirtsorganismus ermöglicht. Vorzugsweise ist das Hilfsenzym ein Enzym, das in der Lage ist, ein durch die Substratspaltungsreaktion freigesetztes Produkt in eine aktivierte Form zu überführen, die in der Lage ist, mit Gruppen, die auf der Oberfläche des Wirtsorganismus vorhanden sind, eine kovalente Bindung einzugehen. Solche Enzyme sind dem Fachmann bekannt und umfassen vorzugsweise jene, die in dem US-Patent 5,196,306 beschrieben sind, dessen Offenbarungsgehalt hiermit durch Bezugnahme in die vorliegende Anmeldung inkorporiert wird. Beispiele für Hilfsenzyme sind somit Peroxidasen, Ligasen, Oxidoreductasen, Transferasen und Isomerasen. Bevorzugt sind Peroxidasen, Oxidasen, z. B. Aminooxidasen, und Transferasen. Vorzugsweise handelt es sich bei dem Hilfsenzym um eine Peroxidase. Der Begriff Peroxidase bezeichnet allgemein Enzyme, die die Oxidation einer Verbindung mit Peroxid als Oxidationsmittel katalysieren.

Es kann im Prinzip jede beliebige Peroxidase in dem erfindungsgemäßen Verfahren eingesetzt werden. Beispiele sind Myeoloperoxidase (McCormick et al., J. Biol. Chem. 273 (1998), 32030-32037; Myeoloperoxidase aus menschlichen Leukozyten wird vertrieben durch Fluka, Sigma-Aldrich), Lactoperoxidase (Heinecke, Toxicology 177 (2002), 11-22; Ostdal et al., J. Agric. Food Chem. 48 (2000), 3939-3944; Lactoperoxidase aus Kuhmilch wird vertrieben durch Fluka, Sigma-Aldrich), Ribonuclease A bei Zusatz von Nickelionen (Gill et al., Chem. Res. Toxicol. 10 (1997), 302-309) und Peroxidase aus Meerrettich (Horseradish-Peroxidase; HRP). Bevorzugt wird Horseradish Peroxidase (HRP) verwendet. Sie ist kostengünstig zu erhalten (z. B. Sigma, Fluka) und hat sich für eine Vielzahl biochemischer Nachweisreaktionen bewährt.

Wie oben erwähnt, ist das Hilfsenzym vorzugsweise in der Lage, ein durch die Substratspaltungsreaktion freigesetztes Produkt in eine aktivierte Form zu überführen, welche in der Lage ist, eine kovalente Bindung mit Gruppen einzugehen,

12

auf der Oberfläche des Wirtsorganismus lokalisiert sind. Solche die Gruppen auf dem Wirtsorganismus umfassen insbesondere aromatische Reste, wie z. B. die Seitenketten von Tyrosin-, Tryptophan- oder Histidinresten. Unter einer "aktivierten Form" wird dabei vorzugsweise ein hochreaktives kurzlebiges Reaktionsprodukt verstanden. Eine aktivierte Form kann z. B. ein Radikal sein. Radikale haben den Vorteil, dass sie sehr schnell durch Wassermoleküle deaktiviert werden, wenn sie nicht sofort mit Molekülen auf der Oberfläche des Wirtsorganismus reagieren. Andere aktivierte Formen sind die in dem US-Patent 5,196,306 beschriebenen. Denkbar ist z. B. auch die Verwendung einer Aminooxidase als Hilfsenzym, wenn das durch die Spaltungsreaktion freigesetzte Produkt eine freie Aminogruppe trägt. Die Aminooxidase setzt dann die freie Aminogruppe um zu einem Aldehyd, welches dann auf der Oberfläche des Organismus mit primären Aminen über eine Schiff-Basen-Bildung reagiert und eine kovalente Bindung ausbilden kann.

In analoger Weise können auch andere Oxidasen als Hilfsenzyme eingesetzt werden, die ein in der Spaltungsreaktion freigesetztes Produkt in ein Aldehyd überführen, z. B. Galactoseoxidase, die freigesetzte Galactose zum entsprechenden Aldehyd umwandelt.

Der Ausdruck "auf der Oberfläche des Wirtsorganismus bereitgestellt" bedeutet, dass das Hilfsenzym an der Oberfläche des Wirtsorganismus vorhanden ist. Das Hilfsenzym kann dabei gemäß bekannter Methoden auf der Oberfläche bereitgestellt werden. Möglich ist z. B. die irreversible oder die reversible Immobilisierung des Hilfsenzyms auf der Oberfläche des Wirtsorganismus. Eine irreversible Immobilisierung kann z. B. erreicht werden durch kovalente Bindung des Hilfsenzyms an Gruppen, die auf der Oberfläche des Wirtsorganismus vorhanden sind. So ist es möglich, ein Hilfsenzym, insbesondere Peroxidase, dadurch auf der Oberfläche des Wirtsorganismus zu immobilisieren, dass eine Oxidation der Zuckerseitenketten des Proteins mit Natriumperiodat und Schiff-Basereaktion der so erzeugten Zuckeraldehyde mit auf der Oberfläche des Wirtsorganismus vorhandenen primären Aminogruppen durchgeführt wird. Ein solches Verfahren ist z. B. beschrieben in Hermanson (Bioconjugate Techniques (1996); Academic Press, New York). Andere Möglichkeiten zur Erzeugung einer kovalenten Bindung sind dem Fachmann bekannt, z. B. durch den Einsatz von Glutaraldehyd, m-Maleimidobenzoyl-N-Hydroxysuccinimidester, Carbodiimide oder bis-diazotiertes Benzidin. Beschrieben

13

sind diese und andere Verfahren zur Erzeugung kovalenter Bindungen in "Cross-linking techniques" (Baumert und Fasold, Methods Enzymol. 172 (1989), 584-609).

Möglich ist auch die Bindung des Hilfsenzyms an die Oberfläche des Wirtsorganismus in Form eines Konjugates aus Hilfsenzym und Rezeptor, wobei der Rezeptor in der Lage ist ein Molekül zu binden, das auf der Oberfläche des Wirtsorganismus vorkommt. Ein Beispiel für einen solchen Rezeptor ist ein Antikörper, der eine Struktur, z. B. ein Protein, auf der Oberfläche des Wirtsorganismus erkennt. Dies kann z. B. ein Konjugat aus dem Hilfsenzym und einem anti-E. coli Antikörper sein, welcher Lipopolysaccharide auf der Zelloberfläche erkennt, Solche Konjugate sind kommerziell erhältlich, z. B. bei Maine Biotechnology Services Inc.. Eine andere Möglichkeit ist ein Konjugat aus einem zuckerbindenden Lektin und einem Hilfsenzym (siehe z. B. Appukuttan et al., Biochem. Biophys. 37 (2000), 77-80). Eine weitere Möglichkeit, das Hilfsenzym auf der Oberfläche des Wirtsorganismus zur Verfügung zu stellen besteht darin, dass es von dem Wirtsorganismus exprimiert wird und zwar derart, dass es auf der Oberfläche des Wirtsorganismus präsentiert wird. Verfahren, mit denen dies erreicht werden kann, sind dem Fachmann bekannt und werden weiter unten im Zusammenhang mit der Expression der Kandidatenpolypeptide ausführlich beschrieben.

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens, ist das zu identifizierende Enzym eine Esterase, das Hilfsenzym eine Peroxidase und das Substrat ist ein Phenolderivat eines Esters beliebiger Carbonsäuren, d. h. ein Phenolester. Solche Phenolester tragen eine funktionelle Gruppe, die den Nachweis der Deposition des Produktes der Esteraseaktivität auf der Oberfläche des Wirtsorganismus ermöglichen. Dabei wird von der bekannten Tatsache Gebrauch gemacht, dass Derivate von Phenol durch Peroxidase in Gegenwart von H2O2 durch Bildung eines phenolischen Radikals aktiviert werden, welches mit elektronenreichen Gruppen anderer Moleküle, wie z. B. Tyrosin oder Tryptophanresten, kovalente Addukte bilden. Diese Eigenschaft wurde beispielsweise ausgenutzt, um Präparate immunhistochemisch zu färben (Van Gijlswijk et al., J. Immunol. Methods. 189 (1996) 117-127; Bobrow et al., J. Immunol. Methods 125 (1989), 279-285; US Patente 6,593,100, 5,731,158 und 5,196,306; EP1129214). Dabei wird Peroxidase mit einem Rezeptor (z. B. einem Antikörper) konjugiert und diese damit über die Rezeptorbindung selektiv platziert. Nicht

14

Konjugat wird abgewaschen. gebundenes Dann wird ein phenolisches Substratmolekül zugesetzt, welches mit einem Signalmolekül, z. B. mit Biotin, verknüpft ist. Aufgrund der geringen Lebensdauer des durch Peroxidase aktivierten Substrates reagiert dieses in der Nähe des Ortes seiner Bildung ab und fixiert das Biotin kovalent an unmittelbar benachbarten funktionellen Gruppen (Figur 2). Der Phenolester selber ist kein Substrat für die Peroxidase. Somit kann keine Aktivierung des Phenolesters durch die Peroxidase und Deposition auf der Oberfläche des Wirtsorganismus erfolgen. Nur wenn durch die auf der Oberfläche des Wirtsorganismus päsentierte Enzymaktivität die Säurefunktion abgespalten wird und die freie phenolische Komponente vorliegt, ist eine kovalente Bindung der phenolischen Komponente, d. h. eines Reaktionsproduktes der Enzymaktivität, auf des Oberfläche des Wirtsorganismus möglich.

Wie bereits oben beschrieben, kann das Substrat (insbesondere der Teil, der nach der Spaltungsreaktion als Produkt durch das Hilfsenzym auf der Oberfläche des Wirtsorganismus fixiert wird) mit einem Markermolekül versehen sein, das den Nachweis des Produkts auf der Oberfläche erlaubt. So kann der Phenolester beispielsweise mit Biotin gekoppelt sein, in der Art, dass das Biotin am Phenolrest hängt. Die Biotin-gekoppelte auf der Oberfläche des Wirtsorganismus fixierte Phenolkomponente kann dann mit dem Fachmann bekannten Nachweisverfahren für Biotin detektiert werden. Möglich ist auch, an den Phenolrest des Phenolesters einen Fluoreszenzfarbstoff zu koppeln, der dann den direkten Nachweis erlaubt bzw. die Isolierung von Wirtsorganismen, auf deren Oberfläche die fluoreszenzmarkierte Phenylkomponente fixiert ist. Im Fall von Zellen kommt hier die Durchflusscytometrie, z. B. Fluoreszenz-aktivierte Zellsortierung, in Frage. Werden als Wirtsorganismen Phagen eingesetzt, kann deren Nachweis, bzw. Anreicherung und Isolierung, z. B. durch die Adsorption an mit einem entsprechenden Rezeptormolekül beschichteten erreicht. Als Oberflächen Oberflächen kommen hier beispielsweise Plastikoberflächen (z. B. Mikrotiterplatten) oder magnetische Partikel in Betracht. Eine gängige Methode ist der Nachweis über Biotin oder Digoxigenin, wobei die starke Bindung von Biotin an Strepavidin bzw. von Digoxigenin an einen Dioxigenin-Antikörper ausgenutzt wird.

Wird in dem erfindungsgemäßen Verfahren als Hilfsenzym eine Peroxidase eingesetzt, so enthält das Medium, in dem die Wirtsorganismen zur Zeit des

15

Inkontaktbringens mit dem Substrat vorliegen, H_2O_2 , das für die enzymatische Reaktion der Peroxidase notwendig ist. Die Konzentration an H_2O_2 wird dabei so eingestellt, dass sie für die Wirtsorganismen nicht toxisch ist. Geeignete Konzentrationen liegen vorzugsweise im Bereich von 0,00005% (v/v) bis 0,005% (v/v), bevorzugt im Bereich von 0,000075% (v/v) bis 0,004% (v/v), besonders bevorzugt im Bereich von 0,00009% (v/v) bis 0,003% (v/v). Ganz besonders bevorzugt liegt die Konzentration im Bereich von 0,0001% (v/v) bis 0,001% (v/v).

Beschriebene Verfahren zur H₂O₂ vermittelten kovalenten Deposition von phenolischen Komponenten wurde bisher nur zur immunhistochemischen Färbung von fixiertem Zellmaterial, jedoch nicht mit lebenden Zellen oder anderen Organismen eingesetzt, da H2O2 ein starkes Zellgift ist und es zu erwarten war, dass die für eine Peroxidase-Reaktion eingesetzte H2O2-Konzentration mit dem Überleben der Zellen nicht vereinbaren ist. Überraschenderweise wurde gefunden, dass die Konzentration an H₂O₂ so weit eingestellt werden kann, dass sie zum einem nicht zum Zelltod führt, zum anderen aber noch eine effiziente Deposition des phenolischen Alkohols auf der Zelloberfläche zulässt. Es wurde gezeigt, dass dieses Verfahren erfolgreich angewendet werden kann, um durch die simultane Zelloberflächenexposition von Enzym (Esterase) und Hilfsenzym (Peroxidase) und den Einsatz von Phenolestern als Substrate, lebende Zellen mit der gewünschten Esteraseaktivität selektiv zu markieren und durch iterative Runden von Isolierung markierter Zellen, Vermehrung der isolierten markierten Zellen und erneute Markierung und Isolierung, Zellen mit der gewünschten Enzymaktivität aus einer Population von Zellen ohne Enzymaktivität zu isolieren.

Bei den in dem erfindungsgemäßen Verfahren verwendeten Wirtsorganismen kann es sich um jede Art von Wirtsorganismen handeln, die für die Präsentation der Kandidatenpolypeptide auf ihrer Oberfläche geeignet sind. Als Wirtsorganismus kommt im Prinzip jeder Organismus in Frage, der in der Lage ist, genetische Information zu tragen, sie zu exprimieren und sich zu replizieren. So umfasst der Begriff "Organismus" jede Art von Zellen, aber auch Viren und Phagen. In einer bevorzugten Ausführungsform sind die Wirtsorganismen Zellen oder Phagen.

Wenn die Wirtsorganismen Zellen sind, so kann es sich um eukaryontische oder um prokaryontische Zellen handeln. Vorzugsweise sind die Wirtszellen prokaryontische

16

Organismen, besonders bevorzugt Bakterien. Hierbei bevorzugt sind gramnegative Bakterien und unter diesen sind besonders bevorzugt Wirtszellen der Art *E. coli*.

Bei dem erfindungsgemäßen Verfahren werden Wirtsorganismen eingesetzt, die die Kandidatenpolypeptide derart exprimieren, dass sie von den Wirtsorganismen auf deren Oberfläche präsentiert werden. Dem Fachmann ist eine Vielzahl von Verfahren bekannt, eine Oberflächenexposition eines Proteins auf einem Wirtsorganismus zu erreichen. Derartige Verfahren sind z. B. bekannt unter den Begriffen "Phage display" und "Microbial display". Die Exposition auf der Oberfläche beruht zumeist darauf, dass durch Anwendung geeigneter gentechnischer Methoden eine Enzymvariante auf der Oberfläche des Wirtsorganismus in kovalenter Verknüpfung mit einer Komponente der Oberfläche bereitgestellt wird. Bei Verwendung von Bakterien als Wirtsorganismen wird dies z.B. dadurch erreicht, dass das Gen, welches für das Enzym kodiert, das in Hinblick auf seine Eigenschaften optimiert werden soll, operativ mit der kodierenden Sequenz für ein Protein der äußeren Membran eines mikrobiellen Produzenten verknüpft ist, so dass ein Fusionsprotein gebildet wird. welches in der äußeren Membran des Bakteriums verankert ist und die verknüpfte Proteindomäne auf der Außenseite der äußeren Membran exponiert. Als Membranverankerungsdomäne wurde unter anderem ein Fragment des E. coli OmpA Proteins (Francisco et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 90 (1993), 10444-10448), ein Escherichia coli Adhäsin (Maurer et al., J. Bacteriol. 179 (1997), 794-804) oder das Intimin aus enteropathogenen E. coli (Wentzel et al., J. Bacteriol, 183 (2001), 7273-7284) eingesetzt. Verfahren zur Präsentation von Proteinen auf der Oberfläche von E. coli durch die Präsentation als Fusionsproteine mit Porinen der äußeren Membran von E. coli wurden insbesondere beschrieben in Lang (Int. J. Med. Microbiol. 290 (2000), 579-585), Francisco et al. (Proc. Natl. Acad. Sci. USA 89 (1992), 2713-2717) und Wentzel et al. (J. Biol. Chem. 274 (1999), 21037-21043). Die Präsentation als Fusionsprotein mit einem zellulären Appendix (Fimbrium) wurde z. B. beschrieben in Westerlund-Wikstrom et al. (Protein Eng. 10 (1997), 1319-1326), Westerlund-Wikstrom (Int. J. Med. Microbiol. 290 (2000), 223-230), Kjaergaard et al. (Appl. Environ. Microbiol. 67 (2001), 5467-5473) und Schembri et al. (FEMS Microbiol. Lett. 170 (1999), 363-371). Die Präsentation als Fusionsprotein mit einem Autotransportprotein der äußeren Membran ist z. B. beschrieben in Klauser et al. (EMBO J. 11 (1992), 2327-2335) und Maurer (J. Bacteriol. 179 (1997), 794-804).

17 ·

auch Verfahren Beschrieben wurden bereits zur Präsentation von Polypeptiden auf der Oberfläche anderer Mikroorganismen als E. coli. So beschreiben z. B. Jung et al. (Nat. Biotechnol. 16 (1998), 576-580) und Kim et al. (Appl. Environ, Microbiol, 66 (2000), 788-793) die Zelloberflächenpräsentation von Polypeptiden auf der Oberfläche von Pseudomonas syringae durch Fusion an das wurden bereits Verfahren Eisnucleationsprotein. Ebenso zur Oberflächenpräsentation von Polypeptiden in Bacillus subtilis (Hansson et al., Comb. Chem. High Throughput Screen. 4 (2001), 171-184) und in Staphylococcen (Lehtio et al., FEMS Microbiol. Lett. 195 (2001), 197-204) beschrieben. Auch Verfahren zur Oberflächenpräsentation von Polypeptiden auf eukaryontischen Zellen sind bereits bekannt, z. B. für Saccharomyces cerevisia (Boder und Wittrup, Nat. Biotechnol. 15 (1997), 553-557; Boder und Wittrup, Methods Enzymol. 328 (2000), 430-444).

Bevorzugte Verfahren zur Expression von Kandidatenpolypeptiden, die zur Präsentation der Polypeptide auf der Oberfläche von Zellen führen, sind dem Fachmann insbesondere bekannt aus der US-Patentanmeldung 20030036092 und aus Olsen et al. (Nature Biotechnology 18 (2000), 1071-1074).

Auch die Präsentation von Polypeptiden auf der Oberfläche von Phagen, das sogenannte Phagedisplay, ist bereits ausführlichen beschrieben und wird vielfach angewandt (siehe z. B. Miyakubo et al. (Nucleic Acids Symp. Ser. 44 (2000), 165-166), Widersten et al. (Meth. Enzymol. 328 (2000), 389-404), Widersten und Mannervik (J. Mol. Biol. 250 (1995), 115-122), Korn et al. (Biol. Chem. 381 (2000), 179-181) und Droge et al. (J. Biotechnol. 101 (2003), 19-28)).

Das erfindungsgemäße Verfahren dient der Identifizierung von Enzymen mit einer gewünschten Substrat-spaltenden Aktivität. Es baut Verfahren auf, die im Stand der Technik bekannt sind, in denen Enzyme mit gewünschten Aktivitäten dadurch identifiziert werden, dass in Wirtsorganismen eine große Anzahl verschiedener Kandidatenpolypeptide exprimiert werden und die Wirtsorganismen ermittelt werden, die die gewünschte Enzymaktivität exprimieren. Die Herstellung von solchen Wirtsorganismen erfolgt in der Regel durch die Bereitstellung von DNA-Bibliotheken, die für eine Vielzahl von Polypeptiden codieren und die Einbringung in entsprechende Wirtsorganismen. Die DNA-Bibliotheken können, z. B. hergestellt werden durch die in-vitro Mutagenese eines Ausgangsgens, welches für ein bestimmtes Enzym codiert. Durch die Mutagenese werden Varianten des Enzyms

18

erzeugt, die dann nach Expression in den Wirtsorganismen auf ihre enzymatischen Eigenschaften hin getestet bzw. selektioniert werden können. Geeignete Methoden zur in-vitro Mutagenese und zur Herstellung geeigneter Wirtsorganismen sind dem Fachmann bekannt und sind z. B. ausführlich beschrieben in der US-Patentanmeldung US 20030036092. Sie umfassen z. B. die chemische Mutagenese, insbesondere von isolierter DNA, Genamplifikation durch "Error prone" PCR und Oligonukleotid-Mutagenese. Weitere Möglichkeiten sind die Ligation von randomisierten Genabschnitten (Kassettenmutagenese), Gene Shuffling, in vivo Mutagenese mit mutagenen Agenzien und die Verwendung von E. coli-Mutatorstämmen. Erfindungsgemäß wird somit in den Wirtsorganismen eine wobei diese Bibliothek eine Vielzahl Bibliothek exprimiert, von' Kandidatenpolypeptiden kodiert.

Die Identifizierung der Wirtsorganismen in Schritt (b) des Verfahrens kann nach dem Fachmann bekannten Methoden erfolgen wie sie z. B. beschrieben sind in der US-Patentanmeldung 20030036092. Falls das durch die Substratspaltungsreaktion hergestellte Produkt von sich aus ein Produkt ist, dass einem direkten oder indirekten Nachweis zugänglich ist, so ist die Verwendung eines Markermoleküls nicht unbedingt notwendig. Wie oben erläutert, wird in dem erfindungsgemäßen Verfahren jedoch vorzugsweise ein Substrat verwendet, das mit einem Markermolekül gekoppelt ist, das einen Nachweis des auf der Oberfläche des Wirtsorganismus gebundenen Produkts erlaubt. Beispiele für solche Marker sind oben genannt und umfassen Biotin oder Fluoreszenzfarbstoffe.

Neben der Identifizierung der Produkt-tragenden Wirtsorganismen können derartige Marker auch die Isolierung dieser Organismen erlauben. Bevorzugt wird die Isolierung ausgeführt wie in der US-Patentanmeldung 20030036092 beschrieben. Im Fall von Fluoreszenzfarbstoffen, die direkt an das Produkt gekoppelt sind, können Zellen, die ein derart markiertes Produkt auf ihrer Oberfläche tragen durch Durchflusscytometrie, z. B. Fluoreszenz-aktivierte Zellsortierung, isoliert werden. Dasselbe Verfahren kann angewendet werden, wenn der an das Produkt gekoppelte Marker mit einem anderen Stoff konjugiert wird, der selber fluoresziert oder mit einem Fluoreszenzmarker gekoppelt ist. Ein Beispiel hierfür ist die Möglichkeit, Biotin als Marker an dem Produkt zu haben und das Biotin nachzuweisen durch Streptavidin, an das ein Fluoreszenzmarker gekoppelt ist. Im Fall der Verwendung von Phagen kommt z. B. eine Isolierung über Oberflächen in Frage, die einen

19

Rezeptor für das verwendete Markermolekül tragen, wie bereits oben beschrieben wurde.

Eine andere Möglichkeit zur Isolierung der Wirtsorganismen, die (markiertes) Produkt an ihrer Oberfläche gebunden haben, ist die magnetische (Zell-)Sortierung. Hierfür werden die Wirtsorganismen mit magnetischen Partikeln in Berührung gebracht, die auf ihrer Oberfläche ein Molekül tragen, das das auf der Oberfläche des Wirtsorganismus fixierte Produkt bzw. den an dieses gekoppelten Marker bindet. So können z. B. solche magnetische Partikel auf ihrer Oberfläche ein Biotin-bindendes Molekül tragen (z. B. Streptavidin) und würden dann Organismen binden, die auf ihrer Oberfläche ein mit Biotin gekoppeltes Produkt tragen.

Es besteht die Möglichkeit, nach einer ersten (Zell-)Sortierung die isolierten Zellen/Organismen zu vermehren, erneut mit Substrat in Berührung zu bringen und erneut einer (Zell-)Sortierung zu unterziehen. Diese Vorgänge können mehrmals wiederholt werden, um eine Anreicherung der gewünschten Zellen/Organismen zu erhalten.

Das erfindungsgemäße Verfahren führt im Schritt (b) zur Identifizierung von Wirtsorganismen, bei denen das Produkt der Substrat-spaltenden Aktivität auf der Oberfläche fixiert ist und die daher voraussichtlich die gewünschte Enzymaktivität exprimieren. Ausgehend von derart identifizierten Organismen kann das erfindungsgemäße Verfahren wiederholt angewendet werden.

Dazu wird die in den identifizierten Wirtsorganismen enthaltene DNA-Sequenz, die Enzymaktivität kodiert, als Ausgangspunkt für die Erzeugung einer neuen Bibliothek verwendet, die eine Vielzahl von Kandidatenpolypeptiden kodiert. Dies kann durch dem Fachmann bekannte Mutageneseverfahren erfolgen, wie sie schon oben genannt wurden. Wirtsorganismen, die diese Bibliothek exprimieren werden dann wiederum in dem erfindungsgemäßen Verfahren eingesetzt.

Die vorliegende Erfindung betrifft auch Wirtsorganismen, die ein Kandidatenpolypeptid (Enzym) derart exprimieren, dass es auf der Oberfläche des Wirtsorganismus präsentiert wird, und die gleichzeitig auf ihrer Oberfläche ein Hilfsenzym tragen, welches in der Lage ist, eine Reaktion zu katalysieren, die die Ausbildung einer kovalenten Bindung ermöglicht zwischen der Oberfläche des Wirtsorganismus und einem Produkt einer Substratspaltungsreaktion, die von dem Kandidatenpolypeptid katalysiert wird. Für die bevorzugten Ausführungsformen der Wirtsorganismen, Kandidatenpolypeptide (Enzyme), Hilfsenzyme etc. gilt dasselbe,

20

was oben bereits in Zusammenhang mit dem erfindungsgemäßen Verfahren gesagt wurde.

Der Offenbarungsgehalt der im Zusammenhang mit der Beschreibung der Erfindung genannten Dokumente wird hiermit durch Bezugnahme in die vorliegende Anmeldung inkorporiert.

Die folgenden Beispiele dienen der Erläuterung und Illustrierung der Erfindung. Die Erfindung ist jedoch nicht auf die in den Beispielen gezeigten Ausführungsformen beschränkt, sondern betrifft alle oben erläuterten möglichen Ausführungsformen.

Figur 1: Schematische Darstellung des erfindungsgemäßen Verfahrens am Beispiel der Isolierung von Zellen mit Esteraseaktivität durch kovalente Deposition des Hydrolyseprodukts auf der Zelloberfläche. Im Uhrzeigersinn: Verwendung einer Bibliothek von E. coli Zellen, welche zufallsmäßig variierte Esterasegene tragen. Nach Induktion der Genexpression wird die Esterase auf der Zelloberfläche präsentiert. Es wird dann das Hilfsenzym Peroxidase auf der Oberfläche der Bakterien fixiert. Nicht gebundenes Enzym wird durch Zentrifugation der Bakterien und Verwerfen des Überstandes entfernt. Dann wird ein Ester-Substrat zugegeben, welches ein phenolischer Ester ist, bei dem die Alkoholfunktion mit einem detektierbaren Signalmolekül (hier Biotin) verknüpft ist. Das durch Hydrolyse des Esters freigesetzte Biotintyramid (in Figur 1 mit einem Dreieck schematisch bezeichnet) wird durch die Zelloberflächen-fixierte Peroxidase in Gegenwart von H₂O₂ aktiviert. Das Phenolradikal reagiert mit aromatischen Resten auf der Zelloberfläche und wird dadurch kovalent fixiert. Nicht abreagierte Substratmoleküle Waschen Zellen entfernt. Das durch Zentrifugation und der werden oberflächenfixierte Signalmolekül kann direkt nachgewiesen werden, wenn es ein Fluoreszenzfarbstoff ist oder indirekt nachgewiesen werden, wie hier am Beispiel der Deposition von Biotin und dessen Nachweis durch Streptavidin, R-Phycoerythrin Konjugat gezeigt. Damit erfolgt eine Kopplung der Esteraseaktivität der Zelle mit einem detektierbaren Zelloberflächensignal, welches die Isolierung einer Esteraseaktiven Zelle aus einer Population von Zellen, z.B. durch Anwendung von Durchflußzytometrie oder magnetischer Zellsortierung ermöglicht.

Figur 2: TSA-Reaktion (Tyramid Signal Amplifikation). Peroxidase-vermittelte kovalente Kopplung von Biotin-Tyramid mit einem Tyrosylrest eines Proteins. Ein

Biotinmolekül, welches mit einem Phenol-Derivat verknüpft ist, wird durch Peroxidase in Gegenwart von H_2O_2 durch Bildung eines Phenylradikals aktiviert. Dieses Radikal reagiert, da es sehr kurzlebig ist, in der Nähe seines Entstehungsortes mit aromatischen Resten ab. Damit wird eine kovalente Fixierung des dektekierbaren Signals – hier Biotin – erreicht.

- Figur 3: Struktur von LC-LC-Biotin-Tyramid Octansäureester. Dieser Ester kann als Substratmolekül für eine Esterase eingesetzt werden. Das freigesetzte Biotintyramid kann dann durch Peroxidase in Gegenwart von H_2O_2 aktiviert werden.
- Figur 4: Nukleotidsequenz und abgeleitete Aminosäuresequenz des Esterase Gens estA aus Pseudomonas aeruginosa (aus Wilhelm et al., J. Bacteriol. 181 (1999), 6977-6986). Die kodierende Aminosäuresequenz beginnt bei Base 206. Die putative Signalsequenz ist durch einen Pfeil hervorgehoben.
- Figur 5: Zelloberflächenpräsentation von EstA. Zum Nachweis der Zelloberflächen-exposition von EstA wurden induzierte *E. coli* Zellen, die das *estA* Gen unter *lac*-Promotorkontrolle exprimieren, mit anti-EstA Antikörper inkubiert und mit einem biotinylierten zweiten Anktikörper und Streptavidin, Phycoerythrin-Konjugat angefärbt. Die Immunfluoreszenz der Zellen wurde in einem Zeiss Axioskop (Filter 15) analysiert. Links: Fluoreszenz; rechts: Durchlichtaufnahme.
- Figur 6: Esterase-vermittelte Deposition von Biotin auf der Oberfläche von *E. coli* Zellen. Induzierte *E. coli* Zellen, die auf ihrer Oberfläche sowohl Peroxidase, als auch EstA tragen (*E. coli* pBBX+) und gleich behandelte Kontrollzellen, die kein estA-Gen enthalten (pBBR1MCS), wurden mit dem Substrat Octansäure-Biotin-LC-LC-Tyramidester (Figur 3) in Gegenwart von 0,001 % H₂O₂ inkubiert. Als Kontrolle dienten Zellen des gleichen *E. coli* Stammes, die kein *estA*-Gen tragen. Die Zellen wurden nach 15-minütiger Inkubation in PBS-Puffer gewaschen und mit Streptavidin, Phycoerythrin-Konjugat angefärbt. Die Immunfluoreszenz der Zellen wurde in einem Zeiss Axioskop (Filter 15) analysiert. Links: Fluoreszenzmikroskopie; rechts: Durchlichtmikroskopie.

Figur 7: Isolierung von E. coli Zellen mit Esterase-Aktivität aus einer Mischung mit EstA-negativen Zellen

Zur Überprüfung der Anreicherung durch magnetische Sortierung von Zellen, welche EstA-Aktivität zeigen, wurden induzierte Zellen jeder Selektionsrunde auf ihre

22

Esteraseaktivität hin überprüft. Als hydrolysierbares Standardsubstrat diente p-Nitrophenylcaprylat. Während das Ausgangsgemisch keine Esteraseaktivität zeigt, ist nach der ersten Selektionsrunde bereits eine leicht erhöhte Substrathydrolyse zu erkennen. Diese ist nach der zweiten Selektionsrunde bereits fast auf dem Niveau einer entsprechenden Probe induzierter pBBX+ Transformanten von E. coli JM109.

Beispiel 1:

Herstellung von E. coli Zellen, die Esterase auf ihrer Zelloberfläche präsentieren

Als Beispiel wurde die Esterase EstA aus *Pseudomonas aeruginosa* eingesetzt (Wilhelm et al., *J. Bacteriol.* 181 (1999), 6977-6986). EstA ist eine Esterase aus *Pseudomonas aeruginosa*, welche aus einer aminoterminalen Zelloberflächenexponierten Enzymdomäne und einer Membranankerdomäne besteht, welche in der äußeren Membran lokalisiert ist und eine Translokation der aminoterminalen Domäne durch die äußere Membran vermittelt. Die Nukleotid- und Aminosäuresequenz von EstA ist in Figur 4 gezeigt.

Die codierende Sequenz von EstA (Figur 4) wurde in den Vektor PBBX+ (Wilhelm et al., loc. cit.) eingeführt und dadurch unter Kontrolle des *lac* Promotors gebracht. Nach Transformation des E. coli Stammes JM109 (Stratagene) wurden *E. coli* Zellen erhalten, die in der Lage waren, das Esterasesubstrat Octansäure-p-Nitrophenylester zu hydrolysieren (Wilhelm et al., loc. cit.). Die Zelloberflächenpräsentation von EstA wurde durch Immunfluoreszenzfärbung der Zellen durch successive Inkubation mit anti-EstA Antikörper (aus Kaninchen), einem biotinylierten anti-Kaninchen-Antikörper und Streptavidin, Phycoerythrin Konjugat nachgewiesen. So behandelte Zellen zeigten bei Analyse im Fluoreszenzmikroskop (Zeiss Axioskop, Filter 15) eine rote Fluoreszenz (Figur 5).

Beispiel 2:

Kopplung von Horseradish Peroxidase (HRP) auf der Oberfläche von E. coli Zellen

10 μl Natriumperiodatlösung (0,088 M) wurden zu 100 μl Horseradish Peroxidase (10 mg/ml) gegeben. Der Ansatz wurde 1h bei Raumtemperatur im Dunkeln geschüttelt. Dann wurde das Enzym durch Gelfiltration über eine Sephadex G25 Säule vom

23

Überschuß an Natriumperiodat abgetrennt, in 2ml PBS Puffer verdünnt und bei –20°C gelagert.

Beispiel 3:

Synthese des EstA-Substrates LC-LC-Biotin-Tyramid Octansäureester

Das EstA Substrat (Figur 3) wurde aus LC-LC-Biotin-Tyramid durch Umsetzung von 0,2 mg (1,17 µmol) Octanoylchlorid mit 0,34 mg (0,57 µmol) LC-LC-Biotin-Tyramid (Pierce) in 0,2 ml Pyridin hergestellt. Nach 60-minütiger Inkubation bei Raumtemperatur wurde der Reaktionsansatz lyophilisiert und in 0,1 ml Dimethylformamid aufgenommen.

Beispiel 4:

Esterase-vermittelte Deposition von Biotin auf der Oberfläche von E. coli Zellen

E. coli JM109 Zellen, welche das Plasmid pBBX+ trugen, wurde bei einer optischen Dichte von 0,4 mit IPTG (Endkonzentration 1mM) zur Induktion der Expression des estA Gens versetzt und 60 Minuten bei 37°C inkubiert. Als Kontrolle wurden E. coli JM109 Zellen verwendet, die kein estA-Gen enthalten. 500 μl der Kulturen beider Zelltypen wurden abzentrifugiert, mit oxidierter Peroxidase gekoppelt, anschließend dreimal mit je 500 μl PBS gewaschen und in 500 μl 100 mM Kaliumphosphatpuffer, welcher 0,0029 μmol Biotin-LC-LC-Tyramid-Octansäureester sowie 0,001 % H₂O₂ enthielt für 15 min inkubiert. Die Zellen wurden abzentrifugiert und in 10 μl PBS, welches 1 μl Streptavidin, R-Phycoerythrin Konjugat (Molecular Probes) enthielt resuspendiert. Nach 5 minütiger Inkubation wurden die Zellen abzentrifugiert und der Überstand wurde verworfen. Die Zellen wurden in 500 μl PBS-Puffer gewaschen. Dann wurde ein Aliquot im Fluoreszenzmikroskop (Zeiss Axioskop, Filter 15) analysiert. Eine Deposition von Biotin-Tyramid war nur bei den Zellen mit EstA-Aktivität nachzuweisen (Figur 6).

Beispiel 5:

Isolierung von Zellen mit Esterase-Aktivität aus einer 1:10⁶ Mischung mit Esterase-negativen Zellen

Um zu überprüfen, ob es möglich ist Zellen mit Esterase-Aktivität aus einer Sammlung von Zellen ohne Esterase-Aktivität zu isolieren, wurden mit IPTG induzierte *E. coli* JM109 Zellen, die das Plasmid pBBR1MCS enthalten, welches <u>kein</u> estA-Gen umfasst, und JM109 Zellen, welche das Plasmid pBBX+ enthalten,

24

ein estA-Gen enthält, im Verhältnis 10⁶:1 gemischt. Das 1:10⁶welches Gemisch wurde anschließend wie oben beschrieben mit dem Biotin-LC-LC-Tyramid-Octansäureester markiert. Eingesetzt wurden erneut 0,0029 µmol Substrat in 500 µl Kaliumphosphatpuffer. Die Inkubationszeit betrug wiederum 15 min. Dann wurden die Zellen abzentrifugiert und dreimal mit 500 µl PBS-Puffer gewaschen. Dann wurde zu 200 µl der Zellsuspension 20 µl Streptavidin-beschichtete paramagnetischen Beads (Miltenyi Biotech, Bergisch Gladbach) gegeben. Nach 15 minütiger Inkubation wurden die Zellen abzentrifugiert und dreimal mit je 500 µl PBS gewaschen. Die Zellen wurden in 500 µl PBS resuspendiert. Die Suspension wurde anschließend durch eine mit Eisenkugeln gefüllte und in ein starkes Magnetfeld eingebrachte Säule (MidiMacs, Mitenyi Biotech Bergisch Gladbach) passagiert. Die Säule wurde dreimal mit je 2 ml PBS-Puffer gewaschen. In der Säule zurückgehaltene Zellen wurde nach Entfernen aus dem Magnetfeld mit 2 ml PBS-Puffer eluiert. Die Zellen wurden auf Selektivplatten plattiert und über Nacht vermehrt. Am nächsten Tag wurden die Zellen abgeschwämmt und der Prozess wiederholt.

Nach einer jeden Selektionsrunde wurden die sortierten Zellen mit je 2 ml dYT von den Platten abgeerntet und neu angezogen. Dazu wurden jeweils 50 µl geerntete Zellen in 50 ml dYT-Cm²⁵ inokuliert. Nach Induktion der Kultur erfolgte die nächste Markierungs- und Sortierungsrunde. Auf diese Weise wurden drei Selektionsrunden durchgeführt

Zur Überprüfung der Anreicherungen wurden induzierte Zellen jeder Selektionsrunde auf ihre Esteraseaktivität hin überprüft. Als hydrolysierbares Standardsubstrat diente p-Nitrophenylcaprylat. Während das Ausgangsgemisch keine Esteraseaktivität zeigt, ist nach der ersten Selektionrunde bereits eine leicht erhöhte Substrathydrolyse zu erkennen. Diese ist nach der zweiten Selektionsrunden bereits fast auf dem Niveau einer entsprechenden Probe induzierter pBBX+ Transformanten von E. coli JM109.

Patentansprüche

WO 2005/040408

1. Verfahren zur Identifizierung eines Enzyms mit einer gewünschten Substratspaltenden Aktivität, wobei eine Bibliothek, die eine Vielzahl verschiedener Kandidatenpolypeptide kodiert, derart von geeigneten Wirtsorganismen exprimiert wird, dass die Kandidatenpolypeptide auf der Oberfläche der Wirtsorganismen präsentiert werden und die Wirtsorganismen mit dem zu spaltenden Substrat in Kontakt gebracht werden, dadurch gekennzeichnet, dass

25

- (a) auf der Oberfläche der Wirtsorganismen ein Hilfsenzym bereitgestellt wird, welches die Ausbildung einer kovalenten Bindung ermöglicht zwischen der Oberfläche der Wirtsorganismen und einem Produkt, das durch die Substratspaltungs-Reaktion entsteht, die durch ein Kandidatenpolypeptid katalysiert wird, und
- (b) die Wirtsorganismen identifiziert werden, bei denen das Produkt auf der Oberfläche gebunden ist.
- Verfahren nach Anspruch 1, wobei das Enzym Hydrolaseaktivität aufweist.
- Verfahren nach Anspruch 2, wobei das Enzym eine Esterase ist.
- 4. Verfahren nach Anspruch 3, wobei die Esterase die Esterase EstA aus Pseudomonas aeruginosa ist.
- 5. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 4, wobei das Hilfsenzym eine Peroxidase ist.
- 6. Verfahren nach Anspruch 5, wobei die Peroxidase eine Meerrettich Peroxidase ist.
- 7. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 6, wobei das Substrat ein Ester ist.
- 8. Verfahren nach Anspruch 7, wobei der Ester ein Phenolester ist.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 8, wobei das Substrat mit einem der Marker verbunden ist, der den Nachweis des auf der Zelloberfläche kovalent gebundenen Produktes erlaubt.

26

- 10. Verfahren nach Anspruch 9, wobei der Marker ein Fluoreszenzmarker, Chemilumineszenzmarker, radioaktiver Marker, Biotin, Avidin, magnetische Partikel oder ein Enzym ist, das zu einem nachweisbaren Farbstoff führt bei Kontakt mit einer chromogenen Substanz.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 10, wobei der Wirtsorganismus ein Phage ist.
- 12. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 10, wobei der Wirtsorganismus eine Zelle ist.
- 13. Verfahren nach Anspruch 12, wobei der Wirtsorganismus ein prokaryontischer Organismus ist.
- 14. Verfahren Anspruche 13, wobei der prokaryontische Organismus ein gramnegatives Bakterium ist.
- 15. Verfahren nach Anspruch 14, wobei das gram-negativen Bakterium von der Art E. coli ist.
- 16. Wirtsorganismus, der ein Kandidatenpolypeptid (Enzym) derart exprimiert, dass es auf der Oberfläche des Wirtsorganismus präsentiert wird, und der gleichzeitig auf seiner Oberfläche ein Hilfsenzym trägt, welches in der Lage ist, eine Reaktion zu katalysieren, die die Ausbildung einer kovalenten Bindung ermöglicht zwischen der Oberfläche des Wirtsorganismus und einem Produkt einer Substratspaltungsreaktion, die von dem Kandidatenpolypeptid katalysiert wird.

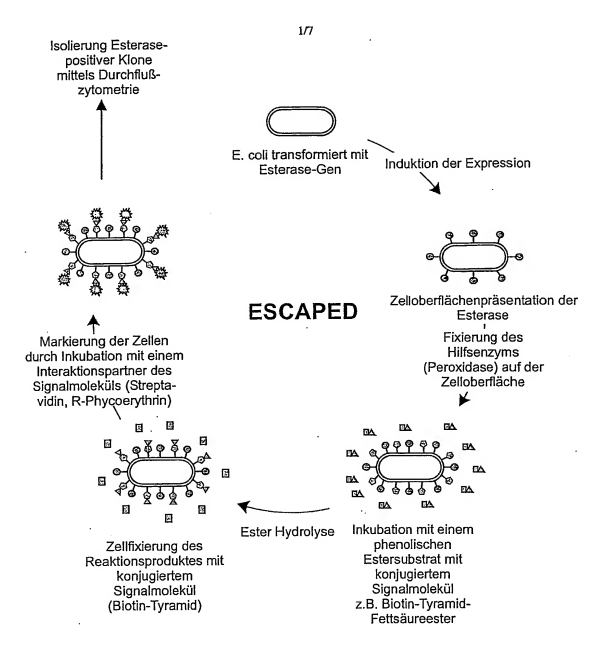


Fig 1

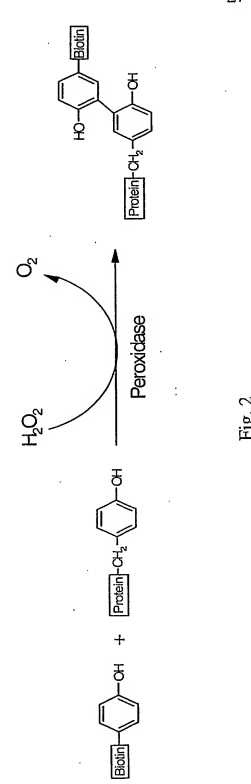


Fig. 3

P. aeroginosa EstA:

GAAGAAGATCGGCCTGTGGGCGGTACTTCTGCTGGGGGTCGCTCTGCTGGTAATAATGGCAATGAGCCT GCTGCGTTCCTCGCCGAACAAGCCATGAGCCGGTTCCGCGCTATGCTGTTCGGCTGAGGAGGCTTTACG ACGGGCCCCGGGGCGCATGCCGACGACGCGGCGGCCCGACAATAAAAACAAATCATGGAGTAAGAGAAT TGCTCCTTCGCCCTATTCGACGCTGGTGGTGTTCGGCGACAGCCTCAGCGATGCCGGGCAGTTCCC CGATCCTGCCGCCCGCGGAAGCACCTCGCGTTTCACCAACCGGGTCGGCCCGACCTA CCAGAACGCCAGCGCGAGATCTTCGGACCGACCGCCCCATGCTCGGCCAATCAGCT CGGCATCGCCCGGGTGACCTGGCTGCCTCGACCTCGCCGGTCAACGCCCAGCAGGGCAT CGCCGACGGCAACAACTGGGCGGTGGGCGGCTACCGGACCGATCAGATCTACGACTCGAT CACCGCGCCCAACGCTCGCTGATCGAGCGCGACAATACCCTCCTGCGCAGCCGCGATGG CTACCTGGTGGACCGTGCCCGCCAGGGCCTGGGTGCCGACCCGAACGCGTTGTACTACAT CACCGGCGGCGCAACGACTTTCTCCAGGGGCGCATCCTCAACGACGTCCAGGCCCAACA CGTGGTCTGGCTGTTGCCCGACCTGGGCCTGACCCCGGCTACCTTCGGTGGTCCCTTGCAG CCTTTCGCCAGCCAACTCAGCGGCACGTTCAACGCCGAGCTGACCGCCCAGTTGAGCCAG CCGGCTTCCTTCGGCCTGGCCGCCGACCAGAACCTGATCGGCACCTGTTTCAGCGGCAACG GCTGCACCATGAACCCGACCTACGGGATCAACGGCAGCACCCGAGCAAAATTGC TGTTCAACGACAGCGTGCACCCGACCATCACCGGCCAGCGCCTGATCGCCGACTACACCT ATTCGCTGCTGTCGGCGCCCTGGGAGCTGACCCTGCTGCCGGAAATGGCCCACGGCACCCT GCGTGCCTACCAGGACGAACTGCGCAGCCAGTGGCAGGCGGACTGGGAGAACTGGCAGA ACGTCGGCCAGTGGCGCGGCTTCGTCGGCGGCGGTGGCCAGCGCCTGGACTTCGACTCCC AGGACAGCGCCAGCGGCGACGGCAACGGCTACAACCTGACCCTTGGTGGCAGCTACC GCATCGACGAGGCCTGGCGCGCGGGGTCGCCGGCTTTCTACCGGCAGAAGCTGGAAG CCGGCGCCAAGGATTCCGACTACCGGATGAACAGCTACATGGCCAGCGCCTTCGTGCAGT ACCAGGAAAACCGCTGGTGGGCCGACGCGGCGTTGACCGGCGGCTACCTCGACTACGACG GGCCACCTGTGGGCGTTCAGCGCGCGCCTGGGCTACGACATCGCCCAGCAGGCCGACAGT CCCTGGCACCTGTCGCCGTTCGTCAGCGCCGACTATGCACGGGTCGAGGTCGACGGCTATT CCGAGAAGGGCGCCACCGCGCTCGACTACGACGACCAGAAGCGCAGCTCGAAG CGCCTGGGCCGGCCTGCAAGGCAAGTACGCGTTCGGCAGCGATACCCAGCTGTTCGCC GAGTACGCCCACGAACGTGAGTACGAGGACGACACCCAGGACCTGACCATGTCCCTCAAC AGCCTGCCGGGCAATCGCTTCACCCTCGAAGGCTACACCCCGCAGGACCATCTCAACCGC GTCTCACTCGGCTTCAGCCAGAAGCTGGCGCGGAGCTGTCGCTGCGCGGCGGCTACAAC TGGCGCAAGGGCGAGGACGATACCCAGCAGAGCGTCAGCCTGGCGCTGAGCCTGGACTTC TGAAACGGCGGCCGGCGCCCGTCGGCGCC

- AS-Sequenz:

MIRMALKPLVAACLLASLSTAPQAAPSPYSTLVVFGDSLSDAGQFPDPAGPAGSTSRFTNRVG
PTYQNGSGEIFGPTAPMLLGNQLGIAPGDLAASTSPVNAQQGIADGNNWAVGGYRTDQIYDSI
TAANGSLIERDNTLLRSRDGYLVDRARQGLGADPNALYYITGGGNDFLQGRILNDVQAQQAA
GRLVDSVQALQQAGARYIVVWLLPDLGLTPATFGGPLQPFASQLSGTFNAELTAQLSQAGAN
VIPLNIPLLLKEGMANPASFGLAADQNLIGTCFSGNGCTMNPTYGINGSTPDPSKLLFNDSVHPT
ITGQRLIADYTYSLLSAPWELTLLPEMAHGTLRAYQDELRSQWQADWENWQNVGQWRGFVG
GGGQRLDFDSQDSAASGDGNGYNLTLGGSYRIDEAWRAGVAAGFYRQKLEAGAKDSDYRM
NSYMASAFVQYQENRWWADAALTGGYLDYDDLKRKFALGGGERSEKGDTNGHLWAFSARL
GYDIAQQADSPWHLSPFVSADYARVEVDGYSEKGASATALDYDDQKRSSKRLGAGLQGKYA
FGSDTQLFAEYAHEREYEDDTQDLTMSLNSLPGNRFTLEGYTPQDHLNRVSLGFSQKLAPELS
LRGGYNWRKGEDDTQQSVSLALSLDF

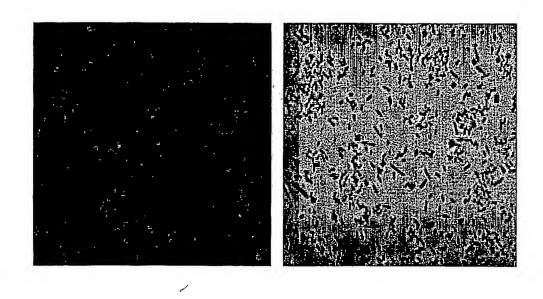


Fig. 5

BEST AVAILABLE COPY

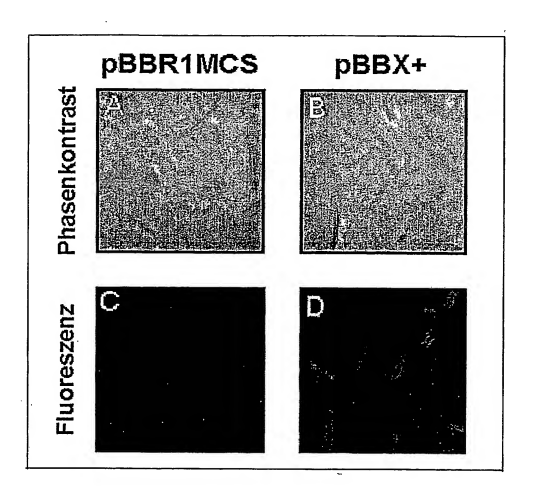


Fig. 6

BEST AVAILABLE COPY

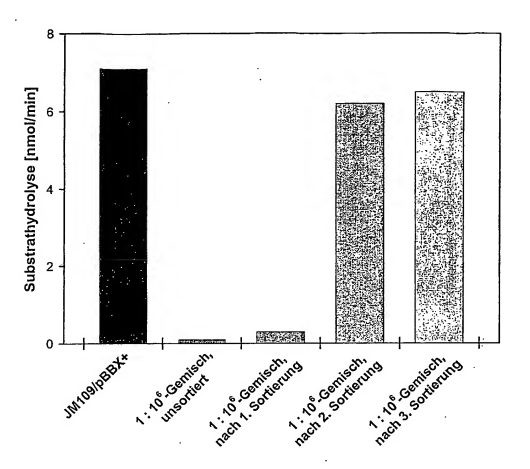


Fig. 7

WO 2005/040408

<110> Selecore GmbH

PCT/EP2004/012017

1/7

SEQUENCE LISTING

<120> Verfahren zur Identifizierung von Enzymen mit gewünschten Eigenschaften durch Verankerung der Reaktionsprodukte auf der Oberfläche Enzym-präsentierender Organismen																
<130> H2768 PCT S3																
	<150> <151>															
	<160>	2														
	<170>	PatentIn version 3.1														
	<210> 1 <211> 2173 <212> DNA <213> Pseudomonas aeruginosa															
<220> <221> CDS <222> (206)(2143) <223>																
	<400> gaagaa	1 igato (ggcct	gtgg	ig co	ggtac	ettet	c gct	gggg	gtc	gcto	ctgct	gg t	aata	aatggc	60
aatgagcetg etgegtteet egeegaacaa geeatgagee ggtteegege tatgetgtte 120																
	ggctga	nggag g	gatt	cacga	ac go	ggcco	ccggg	g gcg	gcato	gccg	acga	acgcg	ggc g	ggcco	cgacaa	180
	taaaaa	ıcaaa (tcato	ggagt	a ag	gaga		atc Ile								232
	gta go Val Al 10	eg gcc La Ala	tgc Cys	ctg Leu	ctg Leu 15	gct Ala	tcg Ser	ctg Leu	tcc Ser	acc Thr 20	gcc Ala	ccg Pro	cag Gln	gct Ala	gct Ala 25	280
	cct to Pro Se	eg ccc er Pro	tat Tyr	tcg Ser 30	acg Thr	ctg Leu	gtg Val	gtg Val	ttc Phe 35	ggc Gly	gac Asp	agc Ser	ctc Leu	agc Ser 40	gat Asp	328
	gcc gg Ala Gl	gg cag Ly Gln	ttc Phe 45	ccc Pro	gat Asp	cct Pro	gcc Ala	ggc Gly 50	ccc Pro	gcc Ala	gga Gly	agc Ser	acc Thr 55	tcg Ser	cgt Arg	376
	ttc ac	ec aac nr Asn . 60	cgg Arg	gtc Val	ggc Gly	ccg Pro	acc Thr 65	tac Tyr	cag Gln	aac Asn	ggc Gly	agc Ser 70	ggc Gly	gag Glu	atc Ile	424
	ttc gg Phe Gl	ga ccg Ly Pro 5	acc Thr	gcg Ala	ccc Pro	atg Met 80	ctg Leu	ctc Leu	ggc Gly	aat Asn	cag Gln 85	ctc Leu	ggc Gly	atc Ile	gcc Ala	472
	ccg gg	gt gac	ctg	gct	gcc	tcg	acc	tcg	ccg	gtc	aac	gcc	cag	cag	ggc	520

Pro 90	Gly	Asp	Leu	Ala	Ala 95	Ser	Thr	Ser	Pro	Val 100	Asn	Ala	Gln	Gln	Gly 105	
atc Ile	gcc Ala	gac Asp	ggc Gly	aac Asn 110	aac Asn	tgg Trp	gcg Ala	gtg Val	ggc Gly 115	ggc	tac Tyr	cgg Arg	acc Thr	gat Asp 120	cag Gln	568
atc Ile	tac Tyr	gac Asp	tcg Ser 125	atc Ile	acc Thr	gcg Ala	gcc Ala	aac Asn 130	Gly	tcg Ser	ctg Leu	atc Ile	gag Glu 135	cgc Arg	gac Asp	616
aat Asn	acc Thr	ctc Leu 140	ctg Leu	cgc Arg	agc Ser	cgc Arg	gat Asp 145	ggc Gly	tac Tyr	ctg Leu	gtg Val	gac Asp 150	cgt Arg	gcc Ala	cgc Arg	664
cag Gln	ggc Gly 155	ctg Leu	ggt Gly	gcc Ala	gac Asp	ccg Pro 160	aac Asn	gcg Ala	ttg Leu	tac Tyr	tac Tyr 165	atc Ile	acc Thr	Gly	ggc Gly	712
					cag Gln 175											760
					ctg Leu											808
ggc Gly	gcg Ala	cgc Arg	tac Tyr 205	atc Ile	gtg Val	gtc Val	tgg Trp	ctg Leu 210	ttg Leu	ccc Pro	gac Asp	ctg Leu	ggc Gly 215	ctg Leu	acc Thr	856
					ggt Gly											904
					gag Glu											952
	_		_		aac Asn 255											1000
	_	_			ggc Gly	_		_								1048
					ggc Gly											1096
					ccg Pro											1144
					cag Gln											1192
ctg	tcg	gcg	ccc	tgg	gag	ctg	acc	ctg	ctg	ccg	gaa	atg	gcc	cac	ggc	1240

Leu 330	Ser	Ala	Pro	Trp	Glu 335	Leu	Thr	Leu	Leu	Pro 340	Glu	Met	Ala	His	Gly 345		
	_	_			_	_	-	_	_	_	_	tgg Trp	_		_		1288
						_		_		_		ttc Phe	_				1336
								Ser				gcc Ala 390	_				1384
												tac Tyr					1432
												cgg Arg					1480
												agc Ser					1528
												gcc Ala				•	1576
												cgc Arg 470					1624
												aac Asn					1672
											Ala	cag Gln					1720
agt Ser	ccc Pro	tgg Trp	cac His	ctg Leu 510	tcg Ser	ccg Pro	ttc Phe	gtc Val	agc Ser 515	gcc Ala	gac Asp	tat Tyr	gca Ala	cgg Arg 520	gtc Val	٠	1768
gag Glu	gtc Val	gac Asp	ggc Gly 525	tat Tyr	tcc Ser	gag Glu	aag Lys	ggc Gly 530	gcc Ala	agc Ser	gcc Ala	acc Thr	gcg Ala 535	ctc Leu	gac Asp		1816
tac Tyr	gac Asp	gac Asp 540	cag Gln	aag Lys	cgc Arg	agc Ser	tcg Ser 545	aag Lys	cgc Arg	ctg Leu	ggc Gly	gcc Ala 550	ggc Gly	ctg Leu	caa Gln		1864
ggc Gly	aag Lys 555	tac Tyr	gcg Ala	ttc Phe	ggc Gly	agc Ser 560	gat Asp	acc Thr	cag Gln	ctg Leu	ttc Phe 565	gcc Ala	gag Glu	tac Tyr	gcc Ala		1912
cac	gaa	cgt	gag	tac	gag	gac	gac	acc	cag	gac	ctg	acc	atg	tcc	ctc		1960

4/7

His 570		Arg	Glu	Туг	Glu 575	Asp	Asp	Thr	Gln	Asp 580	Leu	Thr	Met	Ser	Leu 585		
	_	ctg Leu	_			_				_				-	_	:	2008
		ctc Leu														:	2056
		tcg Ser 620				-								_	_	:	2104
		cag Gln											tgaa	aacg	geg	:	2153
gcc	ggcg	ccc i	ggtc	ggcg	cc											:	2173
<21:	1> 2> 1	PRT Pseud	domor	nas a	aeruç	ginos	sa.										
Met 1	Ile	Arg	Met	Ala 5	Leu	Lys	Pro	Leu	Val	Ala	Ala	Cys	Leu	Leu 15	Ala		
Ser	Leu	Ser	Thr 20	Ala	Pro	Gln	Ala	Ala 25	Pro	Ser	Pro	Tyr	Ser 30	Thr	Leu		
Val	Val	Phe 35	Gly	Asp	Ser	Leụ	Ser 40	Asp	Ala	Gly	Gln	Phe 45	Pro	Asp	Pro		
Ala	Gly 50	Pro	Ala	Gly	Ser	Thr 55	Ser	Arg	Phe	Thr	Asn 60	Arg	Val	Gly	Pro		
Thr 65	Tyr	Gln	Asn	Gly	Ser 70	Gly	Glu	Ile	Phe	Gly 75	Pro	Thr	Ala	Pro	Met 80		
Leu	Leu	Gly	Asn	G1n 85	Leu	Gly	Ile	Ala	Pro 90	Gly	Asp	Leu	Ala	Ala 95	Ser		
Thr	Ser	Pro	Val 100	Asn	Ala	Gln	Gln	Gly 105	Ile	Ala	Asp	Gly	Asn 110	Asn	Trp		
Ala	Val	Gly 115	Gly	Tyr	Arg	Thr	Asp 120	Gln	Ile	Tyr	Asp	Ser 125	Ile	Thr	Ala		

- Ala Asn Gly Ser Leu Ile Glu Arg Asp Asn Thr Leu Leu Arg Ser Arg 135 130 140
- Asp Gly Tyr Leu Val Asp Arg Ala Arg Gln Gly Leu Gly Ala Asp Pro 150 155
- Asn Ala Leu Tyr Tyr Ile Thr Gly Gly Gly Asn Asp Phe Leu Gln Gly 170
- Arg Ile Leu Asn Asp Val Gln Ala Gln Gln Ala Ala Gly Arg Leu Val 185
- Asp Ser Val Gln Ala Leu Gln Gln Ala Gly Ala Arg Tyr Ile Val Val 200
- Trp Leu Leu Pro Asp Leu Gly Leu Thr Pro Ala Thr Phe Gly Gly Pro 215
- Leu Gln Pro Phe Ala Ser Gln Leu Ser Gly Thr Phe Asn Ala Glu Leu
- Thr Ala Gln Leu Ser Gln Ala Gly Ala Asn Val Ile Pro Leu Asn Ile 245 250
- Pro Leu Leu Lys Glu Gly Met Ala Asn Pro Ala Ser Phe Gly Leu 260 265
- Ala Ala Asp Gln Asn Leu Ile Gly Thr Cys Phe Ser Gly Asn Gly Cys 280
- Thr Met Asn Pro Thr Tyr Gly Ile Asn Gly Ser Thr Pro Asp Pro Ser 295
- Lys Leu Leu Phe Asn Asp Ser Val His Pro Thr Ile Thr Gly Gln Arg 305
- Leu Ile Ala Asp Tyr Thr Tyr Ser Leu Leu Ser Ala Pro Trp Glu Leu 325
- Thr Leu Leu Pro Glu Met Ala His Gly Thr Leu Arg Ala Tyr Gln Asp 345
- Glu Leu Arg Ser Gln Trp Gln Ala Asp Trp Glu Asn Trp Gln Asn Val 355 360

6/7

Gly	Gln 370		Arg	r Gly	Phe	Val 375		Gly	Gly	gly	Gln 380		Leu	Asp	Phe
Asp 385		Gln	Asp	Ser	Ala 390		Ser	Gly	Asp	Gly 395		Gly	Tyr	Asn	Leu 400
Thr	Leu	Gly	Gly	Ser 405		Arg	Ile	Asp	Glu 410		Trp	Arg	Ala	Gly 415	
Ala	Ala	Gly	Phe 420	Tyr	Arg	Gln	Lys	Leu 425		Ala	Gly	Ala	Lys 430	Asp	Sér
Asp	Tyr	Arg 435	Met	Asn	Ser	Tyr	Met 440	Ala	Ser	Ala	Phe	Val 445	Gln	Tyr	Gln
Glu	Asn 450	Arg	Trp	Trp	Ala	Asp 455	Ala	Ala	Leu	Thr	Gly 460	Gly	Tyr	Leu	Asp
Tyr 465	Asp	Asp	Leu	Lys	Arg 470	Lys	Phe	Ala	Leu	Gly 475	Gly	Gly	Glu	Arg	Ser 480
Glu	Lys	Gly	Asp	Thr 485	Asn	Gly	His	Leu	Trp 490	Ala	Phe	Ser	Ala	Arg 495	Leu
Gly	Tyr	Asp	Ile 500	Ala	Gln	Gln	Ala	Asp 505	Ser	Pro	Trp	His	Leu 510	Ser	Pro
Phe	Val	Ser 515	Ala	Asp	Tyr	Ala	Arg 520	Val	Glu	Val	Asp	Gly 525	Tyr	Ser	Glu
Lys	Gly 530	Ala	Ser	Ala	Thr	Ala 535	Leu	Asp	Tyr	Asp	Asp 540	Gln	Lys	Arg	Ser
Ser 545	Lys	Arg	Leu	Gly	Ala 550	Gly	·Leu	Gln	Gly	Lys 555	Tyr	Ala	Phe	Gly	Ser 560
Asp	Thr	Gln	Leu	Phe 565	Ala	Glu	Tyr	Ala	His 570	Glu	Arg	Glu	Tyr	Glu 575	Asp
Asp	Thr	Gln	Asp 580	Leu	Thr	Met	Ser	Leu 585	Asn	Ser	Leu		Gly 590	Asn	Arg

Phe Thr Leu Glu Gly Tyr Thr Pro Gln Asp His Leu Asn Arg Val Ser 595 600 605

WO 2005/040408 PCT/EP2004/012017

7/7

Leu Gly Phe Ser Gln Lys Leu Ala Pro Glu Leu Ser Leu Arg Gly Gly 610 615 620

Tyr Asn Trp Arg Lys Gly Glu Asp Asp Thr Gln Gln Ser Val Ser Leu 625 630 635 640

Ala Leu Ser Leu Asp Phe 645

INTENATIONAL SEARCH REPORT

Internate al Application No
PCT/EP2004/012017

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C12Q1/02

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) $IPC\ 7\ C12Q$

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, BIOSIS, WPI Data, EMBASE, PAJ

Catégory °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to daim No.
X	KLIS F. M.: "REVIEW: CELL WALL ASSEMBLY IN YEAST" YEAST, CHICHESTER, SUSSEX, GB, vol. 10, 1994, pages 851-869, XP000196331 ISSN: 0749-503X the whole document	16
Х	SCHREUDER M.P. ET AL.: "Immobilizing proteins on the surface of yeast cells" TRENDS IN BIOTECHNOLOGY, ELSEVIER PUBLICATIONS, CAMBRIDGE, GB, vol. 14, no. 4, April 1996 (1996-04), pages 115-120, XP004035795 ISSN: 0167-7799 the whole document	

Further documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed in annex.
Special categories of cited documents: A document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance E earlier document but published on or after the international filing date L document which may throw doubts on priority clatin(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) O document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means P document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	 "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "&" document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search 21 March 2005	Date of mailing of the international search report 06/04/2005
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Barz, W

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internation Application No
PCT/EP2004/012017

		PCT/EP2004/012017
	tion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Α	OLSEN M.J. ET AL.: "FUNCTION-BASED ISOLATION OF NOVEL ENZYMES FROM A LARGE LIBRARY" NATURE BIOTECHNOLOGY, NATURE PUBLISHING, US, vol. 18, no. 10, October 2000 (2000-10), pages 1071-1074, XP001147401 ISSN: 1087-0156 cited in the application abstract; figure 1	1-16
A	WO 02/34906 A (GEORG-AUGUST-UNIVERSITÄT GÖTTINGEN) 2 May 2002 (2002-05-02) abstract; claims 1,11,12,17 page 12, lines 3-7	1-16
Α	MOORE J.C. ET AL.: "DIRECTED EVOLUTION OF A PARA-NITROBENZYL ESTERASE FOR AQUEOUS-ORGANIC SOLVENTS" BIO/TECHNOLOGY, NATURE PUBLISHING CO. NEW YORK, US, vol. 14, no. 4, April 1996 (1996-04), pages 458-467, XP001148071 ISSN: 0733-222X cited in the application abstract	1-16
A	SAMUELSON P. ET AL.: "Display of proteins on bacteria" JOURNAL OF BIOTECHNOLOGY, vol. 96, no. 2, 26 June 2002 (2002-06-26), pages 129-154, XP002321735 ISSN: 0168-1656 the whole document	1–16
А	OLSEN MARK ET AL: "High-throughput screening of enzyme libraries" CURRENT OPINION IN BIOTECHNOLOGY, LONDON, GB, vol. 11, no. 4, August 2000 (2000-08), pages 331-337, XP002207011 ISSN: 0958-1669 page 335; figure 3	1-16
А	WILHELM S. ET AL.: "A novel lipolytic enzyme located in the outer membrane of Pseudomonas aeruginosa" JOURNAL OF BACTERIOLOGY, vol. 181, no. 22, November 1999 (1999-11), pages 6977-6986, XP002321736 ISSN: 0021-9193 abstract	4
	-/	



Internal Application No
PCT/EP2004/012017

		PCI/EP200	47 012017
C.(Continu Category °	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.
Category	Chanton of document, with murcation, where appropriate, of the relevant passages		nelevant to claim 140.
P,X	BECKER S. ET AL.: "Ultra-high-throughput screening based on cell-surface display and fluorescence-activated cell sorting for the identification of novel biocatalysts." CURRENT OPINION IN BIOTECHNOLOGY, vol. 15, no. 4, August 2004 (2004-08), pages 323-329, XP002321737 ISSN: 0958-1669 the whole document		1-16

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Internal Application No
PCT/EP2004/012017

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 0234906	A	02-05-2002	DE WO EP US	10053224 A1 0234906 A2 1328628 A2 2004106118 A1	08-05-2002 02-05-2002 23-07-2003 03-06-2004

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C12Q1/02

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchlerter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7

C12Q

Recherchlerte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, BIOSIS, WPI Data, EMBASE, PAJ

c.	ALS	WES	SENT	TLICH	IANG	ESE	HEN	E UNT	ERLA	GEN
_		$\neg \tau$								

KLIS F. M.: "REVIEW: CELL WALL ASSEMBLY IN YEAST" YEAST, CHICHESTER, SUSSEX, GB, Bd. 10, 1994, Seiten 851-869, XP000196331	16
ISSN: 0749-503X das ganze Dokument	
SCHREUDER M.P. ET AL.: "Immobilizing proteins on the surface of yeast cells" TRENDS IN BIOTECHNOLOGY, ELSEVIER PUBLICATIONS, CAMBRIDGE, GB, Bd. 14, Nr. 4, April 1996 (1996-04), Seiten 115-120, XP004035795 ISSN: 0167-7799 das ganze Dokument	16
	SCHREUDER M.P. ET AL.: "Immobilizing proteins on the surface of yeast cells" TRENDS IN BIOTECHNOLOGY, ELSEVIER PUBLICATIONS, CAMBRIDGE, GB, Bd. 14, Nr. 4, April 1996 (1996-04), Seiten 115-120, XP004035795 ISSN: 0167-7799 das ganze Dokument

 	
Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie
 Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : 'A' Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist 'E' älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmetdedatum veröffentlicht worden ist 'L' Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) 'O' Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht 'P'-Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist 	 *T* Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist *X* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung, die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden *Y* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung, die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahellegend ist *&* Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts
21. März 2005	06/04/2005
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevoltmächtigter Bediensteter

Bevollmächtigter Bediensteter

Barz, W

Europäisches Patentami, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016

INTERNATIONAL RECHERCHENBERICHT

Internal Pales Aktenzeichen
PCT/EP2004/012017

5	A LOUIS AND A LOUI	PC1/EP2004	.,
C.(Fortsetz Kategorie*	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, sowelt erforderlich unter Angabe der in Betracht komme	enden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	OLSEN M.J. ET AL.: "FUNCTION-BASED ISOLATION OF NOVEL ENZYMES FROM A LARGE LIBRARY" NATURE BIOTECHNOLOGY, NATURE PUBLISHING, US, Bd. 18, Nr. 10, Oktober 2000 (2000-10), Seiten 1071-1074, XP001147401 ISSN: 1087-0156 in der Anmeldung erwähnt Zusammenfassung; Abbildung 1		1–16
Α	WO 02/34906 A (GEORG-AUGUST-UNIVERSITÄT GÖTTINGEN) 2. Mai 2002 (2002-05-02) Zusammenfassung; Ansprüche 1,11,12,17 Seite 12, Zeilen 3-7		1-16
Α	MOORE J.C. ET AL.: "DIRECTED EVOLUTION OF A PARA-NITROBENZYL ESTERASE FOR AQUEOUS-ORGANIC SOLVENTS" BIO/TECHNOLOGY, NATURE PUBLISHING CO. NEW YORK, US, Bd. 14, Nr. 4, April 1996 (1996-04), Seiten 458-467, XP001148071 ISSN: 0733-222X in der Anmeldung erwähnt Zusammenfassung		1–16
A	SAMUELSON P. ET AL.: "Display of proteins on bacteria" JOURNAL OF BIOTECHNOLOGY, Bd. 96, Nr. 2, 26. Juni 2002 (2002-06-26), Seiten 129-154, XP002321735 ISSN: 0168-1656 das ganze Dokument	·	1–16
A	OLSEN MARK ET AL: "High-throughput screening of enzyme libraries" CURRENT OPINION IN BIOTECHNOLOGY, LONDON, GB, Bd. 11, Nr. 4, August 2000 (2000-08), Seiten 331-337, XP002207011 ISSN: 0958-1669 Seite 335; Abbildung 3		1-16
Α	WILHELM S. ET AL.: "A novel lipolytic enzyme located in the outer membrane of Pseudomonas aeruginosa" JOURNAL OF BACTERIOLOGY, Bd. 181, Nr. 22, November 1999 (1999-11), Seiten 6977-6986, XP002321736 ISSN: 0021-9193 Zusammenfassung		4



Internal Cales Aktenzeichen
PCT/EP2004/012017

0.5	ALC MECHINION AND COURSE STORY ACCOUNTS	PC1/EP2004/01201/	
C.(Fortsetz Kategorie*	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komm	enden Telle Betr. Ansprud	h Nr.
Ρ,Χ	BECKER S. ET AL.: "Ultra-high-throughput screening based on cell-surface display and fluorescence-activated cell sorting for the identification of novel biocatalysts." CURRENT OPINION IN BIOTECHNOLOGY, Bd. 15, Nr. 4, August 2004 (2004-08), Seiten 323-329, XP002321737 ISSN: 0958-1669 das ganze Dokument	1-16	
	·		
	·		
	·		
	·		
	·		
	·		

INTERNATIONALEMECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamille gehören

Internal Lies Aktenzeichen
PCT/EP2004/012017

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 0234906	A	02-05-2002	DE WO EP US	10053224 A1 0234906 A2 1328628 A2 2004106118 A1	08-05-2002 02-05-2002 23-07-2003 03-06-2004